



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer:

0 374 808  
A2

⑫

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 89123412.2

⑭ Int. Cl.5: C07D 473/06, C07D 473/08,  
A61K 31/52, A61K 31/505,  
//C07D239/46

⑮ Anmeldetag: 18.12.89

⑯ Priorität: 22.12.88 DE 3843117

⑰ Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
27.06.90 Patentblatt 90/26

⑱ Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

⑲ Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM KG

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)  
⑳ BE CH DE ES FR GR IT LI LU NL SE AT

Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM  
INTERNATIONAL G.M.B.H.

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)  
㉑ GB

㉒ Erfinder: Küfner-Mühl, Ulrike, Dr.  
Am Rübenacker 5  
D-6500 Mainz(DE)  
Erfinder: Weber, Karl-Heinz, Dr.  
Kaiser-Karl-Strasse 11  
D-6535 Gau-Algesheim(DE)  
Erfinder: Walther, Gerhard, Dr.  
Pfarrer-Heberer-Strasse 37  
D-6530 Bingen(DE)  
Erfinder: Stransky, Werner, Dr.  
Im Hippel 24  
D-6535 Gau-Algesheim(DE)  
Erfinder: Ensinger, Helmut, Dr.  
Magdeburger Strasse 54  
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)  
Erfinder: Schingnitz, Günter, Dr.  
Unter den Gärten 10  
D-6550 Bad Kreuznach(DE)  
Erfinder: Kuhn, Franz Josef, Dr.  
Beethovenstrasse 11  
D-6535 Gau-Algesheim(DE)  
Erfinder: Lehr, Erich, Dr.  
In der Toffel 5  
D-6531 Waldalgesheim(DE)

EP 0 374 808 A2

㉓ Neue Xanthinderivate mit Adenosin-antagonistischer Wirkung.

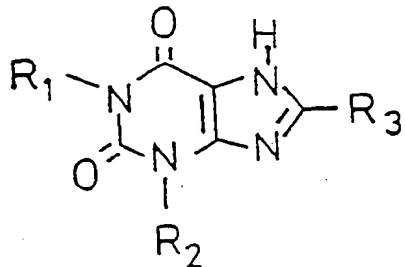
㉔ Die Erfindung betrifft neue Xanthinderivate der allgemeinen Formel I, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel.

## Neue Xanthinderivate mit Adenosin -antagonistischer Wirkung

Die Erfindung betrifft neue Xanthinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel.

Die neuen Xanthine besitzen die Struktur der allgemeinen Formel I

5



10

15 worin

R<sub>1</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen; eine Alkinylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen;

R<sub>2</sub> eine Alkenylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, eine Alkinylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen;

R<sub>3</sub> einen C-verknüpften gesättigten oder ungesättigten fünf-, sechs- oder siebengliedrigen heterocyclischen Ring, der ein oder mehrere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Schwefel enthält und gegebenenfalls einen der folgenden Reste tragen kann,

C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkyl, =O, -CHO, -CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, -CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>, COOR<sub>4</sub>, CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, wobei ein Furan- oder Thiophenrest auch einen der Reste

-CH=CH-CNR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -CH=C(COOR<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>) (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>), -CH=C(CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, -CH=C(CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, -CH=C(CNR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, -CH=C(CNR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>) oder Nitro und der Tetrahydrofuranrest auch einen Rest -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub> tragen kann;

30 R<sub>3</sub> ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> Cycloalken, das durch C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> Alkenyl substituiert sein kann,

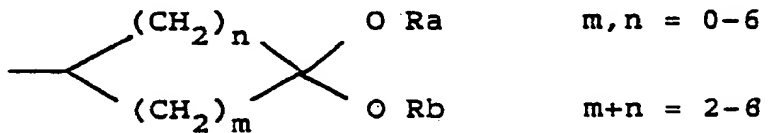
R<sub>3</sub> ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> - bevorzugt C<sub>5</sub> und C<sub>6</sub> - Cycloalkanon oder ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> - bevorzugt C<sub>5</sub> und C<sub>6</sub> - Cycloalkanol, die in  $\alpha$ -Position durch C<sub>2</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkenyl, C<sub>2</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Benzyl, CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, CH<sub>2</sub>COOR<sub>7</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CN substituiert sein können,

35 R<sub>3</sub> ein C<sub>3</sub> bis C<sub>8</sub> bevorzugt - C<sub>5</sub> oder C<sub>6</sub> - Cycloalkan, das gegebenenfalls durch C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkyl, =CH<sub>2</sub>, =N-NH-Aryl, bevorzugt =N-NH-Phenyl, wobei der Aryl bzw. Phenylrest substituiert sein kann, =N-NH-C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - Alkyl, =NOH, -OCONH-Aryl, bevorzugt -OCONH-Phenyl, wobei der Aryl bzw. Phenylest substituiert sein kann, OCONH-C<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>-Alkyl, -OR<sub>4</sub>, -OR<sub>7</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-COOR<sub>4</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-NR<sub>4</sub>R<sub>4</sub> (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-OR<sub>4</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-OR<sub>7</sub>, wobei 1 eine der Zahlen 0, 1, 2, 3 oder 4 bedeutet, oder einen Rest =CAH - wobei A die Bedeutung von COOR<sub>4</sub>, CN, CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, CH=CH-COOR<sub>4</sub>, CH=CH-CNR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub> oder CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub> aufweisen kann - substituiert ist,

40 oder das Cycloalkan durch C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub>, bevorzugt C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> Alkyl, Vinyl, Allyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes C<sub>1</sub> - C<sub>4</sub>-Alkylphenyl, substituiert ist und als zweiten Substituenten eine Hydroxylgruppe in geminaler Position zum ersten Substituenten trägt;

45 R<sub>3</sub> bildet zusammen mit dem Cycloalkan ein Ketal der allgemeinen Formel

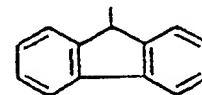
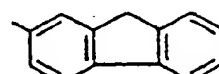
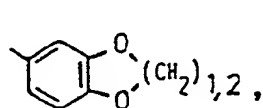
50



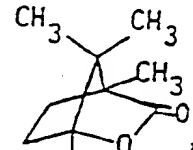
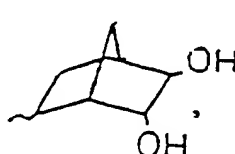
worin

Ra C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl undRb C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl bedeuten oder Ra und Rb bilden zusammen einen C<sub>2</sub>- oder C<sub>3</sub>-Alkylenrest, der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-Alkyloxycarbonyl, Hydroxy-C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-Alkyl, bevorzugt Hydroxymethyl substituiert sein kann;5 R<sub>3</sub> einen gegebenenfalls substituierten Rest der Formel

10

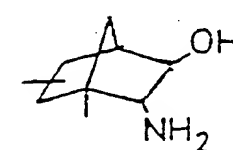
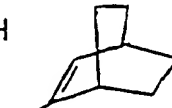
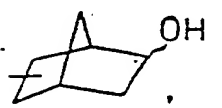
R<sub>3</sub> einen Rest der Formel

15



20

25



30

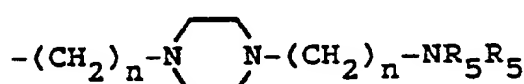
und

R<sub>4</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 13 - bevorzugt 1 bis 6 und 11 bis 13 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Cycloalkylgruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 13 - bevorzugt 3 bis 6 - Kohlenstoffatomen, ein Propargylrest, einen Tritylrest,

35

R<sub>5</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Cycloalkylgruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen;R<sub>6</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, einen Rest der allgemeinen Formeln -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>5</sub>R<sub>5</sub>, -((CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-O)<sub>k</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>5</sub>R<sub>5</sub> (R<sub>5</sub> gleich oder verschieden) mit n = 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8, m = 2, 3, 4, 5 oder 6 und k = 0 oder 1,

40



45

(R<sub>5</sub> gleich oder verschieden),wobei der Piperazinring durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl - bevorzugt Methyl - substituiert sein kann, einen C-verknüpften Piperidinyrest, der gegebenenfalls durch C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> Alkyl oder einen N-verknüpften Benzylrest substituiert

50

ist oder R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> bilden zusammen mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl substituierten fünf- oder sechs- oder siebgliedrigen Ring, der ein weiteres Heteroatom aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann, wobei das Stickstoffatom durch den Rest R<sub>4</sub> substituiert sein kann;

55

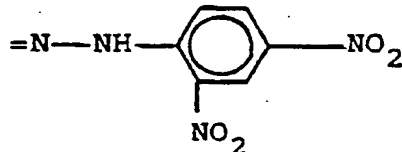
R<sub>7</sub> ein über die Carbonylfunktion verknüpfter Aminosäurerest einer natürlich vorkommende Aminosäure, CO-C<sub>1</sub>-C<sub>13</sub>-Alkyl, bevorzugt CO-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Menthoxycetyl, über eine Carbonylgruppe verknüpfter Camp-hansäurerest, Abietinoyl, 4-Aminobutyroyl, gegebenenfalls substituiertes Benzoyl, bevorzugt Trimethoxybenzoyl, einen Rest der allgemeinen Formel CO - B, wobei B ein gegebenenfalls substituierter, C-verknüpfter, 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus ist,

bedeuten können sowie gegebenenfalls deren Racemate, deren optisch aktive Verbindungen wie auch deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel 5 sind solche worin

- 5 R<sub>1</sub> eine unverzweigte Alkylgruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Allylgruppe, eine Propargylgruppe;
- R<sub>2</sub> eine Allylgruppe, eine Alkylgruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Propargylgruppe;
- R<sub>3</sub> einen Rest, ausgewählt aus der Gruppe Furan, Tetrahydrofuran, Tetrahydrofuranon, Thiophen, Dithiol, Dithian oder Tetrahydropyran der einen der folgenden Substituenten tragen kann Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>, COOR<sub>4</sub>, CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>,
- 10 R<sub>3</sub> ein durch -CH = CH-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -CH = C(COOR<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH = C (COOR<sub>4</sub>) (CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>), -CH = C (COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>) R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH = C (COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>), -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -CH = C (CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, -CH = C (CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, -CH = C (CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub> oder -CH = C (CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)-CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub> substituiertes Furan;
- R<sub>3</sub> ein Cyclopentan oder Cyclohexan, gegebenenfalls substituiert durch Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl, t-Butyl, Allyl, Vinyl, Phenyl oder Benzyl, wobei als geminaler Substituent eine Hydroxygruppe vorhanden sein kann;
- 15 R<sub>3</sub> ein Cyclopentan oder Cyclohexan, substituiert durch Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy, Trimethoxycarbonyl, iso-Propyloxy, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy, Allyloxy, Propargyloxy, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH, -CH<sub>2</sub>-COOCH<sub>3</sub>, =CH-COOCH<sub>3</sub>, =C-CN, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> = CH<sub>2</sub>.

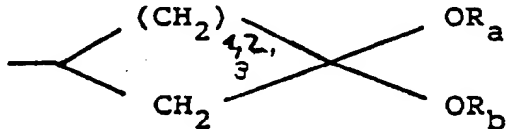
20



25

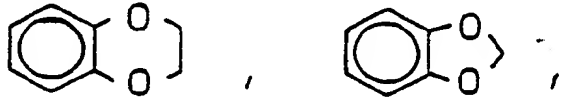
- =NOH, -CH<sub>2</sub>OH, OR<sub>4</sub> mit R<sub>4</sub> = Methyl oder Trityl, OR<sub>7</sub> worin R<sub>7</sub> COCH<sub>3</sub>, COC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, COC<sub>3</sub>H<sub>7</sub>, CO t-Butyl, -CO-Phenyl oder COCH<sub>2</sub>-Phenyl, gegebenenfalls substituiert, CO-Pyridyl, -CO-(N-Methyl-4H-pyridyl), -CO-(Methylpyridyl), -COCH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>, -CO CH<sub>2</sub>-C≡CH;
- 30 R<sub>3</sub> einen Rest

35



- 40 mit R<sub>a</sub>, R<sub>b</sub> = CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> oder R<sub>a</sub> und R<sub>b</sub> zusammen -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, R<sub>3</sub> ein Cyclopantanone oder Cyclohexanon,
- R<sub>3</sub> ein Cycloalkan oder Cycloalken mit 4 - 8 Kohlenstoffatomen, welches gegebenenfalls durch eine geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppe mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann, ein Cyclopantanone oder Cyclopentanol oder Cyclohexanon oder Cyclohexanol, die in α-Position zur Keto- oder Hydroxygruppe durch C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> Alkenyl, C<sub>3</sub> oder C<sub>4</sub> Alkynyl, Benzyl, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CN, (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NR<sub>5</sub>R<sub>6</sub> (R<sub>5</sub> gleich oder verschieden), CH<sub>2</sub>COOR<sub>4</sub>, CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub> substituiert sein können, wobei R<sub>4</sub> Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl bedeuten können;
- 45 R<sub>3</sub> Norbonan oder Norbornen - gegebenenfalls substituiert,

50



55

- R<sub>4</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Cyclopropylgruppe, eine Cyclopentylgruppe, Benzyl eine Allylgruppe, eine Propargylgruppe, eine Triphenylmethylgruppe
- R<sub>5</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; eine Cyclopropylgruppe, eine

## Benzylgruppe:

R<sub>6</sub> Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NH<sub>2</sub> (n = 2-8), -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NET<sub>2</sub> (n = 2,3) oder -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)-4-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-NH<sub>2</sub>, N-Benzyl-piperidin-4-yl-, oder R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> zusammen mit dem Stickstoffatom einen Piperidin-, Piperazin-, Morphinrest, der gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkylrest - bevorzugt Methyl substituiert sein kann:

R<sub>7</sub> Prolinoyl, CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>0-3</sub>-CH<sub>3</sub>, (-) - Menthoxycetyl, ein über eine Carbonylgruppe verknüpfter Camphansäurerest, Abietinoyl, Benzoyl, 4-Aminobutyroyl, 3,4,5-Trihydroxybenzoyl, 3,4,5-Trimethoxybenzoyl, ein Nicotinsäure-, Isonicotinsäure- oder Picolinsäurerest, N-Methylnicotinsäurerest, N-Methyl-4H-Nicotinsäurerest bedeuten können, sowie gegebenenfalls deren Säureadditionsalze.

10 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel 5, worin R<sub>3</sub> einen gegebenenfalls substituierten Cyclopantanrest bildet, wobei der Substituent sich in der 3-Position des Cyclopantanringes befindet. Ganz besonders bevorzugt ist der Rest R<sub>3</sub> für 3-Oxocyclopantan.

15 Als Alkygruppen werden beispielsweise - auch als Bestandteil anderer Substituenten - Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, sek.-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, iso-Pentyl, neo-Pentyl, Hexyl, iso-Hexyl und als Beispiele für längerkettige Alkylreste Dekanyl, Undecanyl, Dodecanyl und Tridecanyl sowie deren Isomere genannt. Als Alkenylreste werden beispielsweise Allyl (soweit sie keine Enamine bilden), Propenyl, iso-Propenyl, Butenyl und iso-Butenyl genannt. (Et = Ethyl).

20 Als Cycloalkylreste werden beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bezeichnet, die durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein können. Ein Benzylrest wie auch eine Phenylgruppe können ein oder mehrfach durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen - bevorzugt Methyl-, durch Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen - bevorzugt Methoxy-, Hydroxy, und/oder Halogen - wie z.B. Fluor, Chlor, oder Brom - substituiert sein.

25 Der Begriff Aryl steht für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, das gegebenenfalls durch C<sub>1</sub> - C<sub>4</sub>-Alkyl, Halogen, Hydroxy, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, Amino, C<sub>1</sub> - C<sub>4</sub>-Alkylamino und/oder C<sub>1</sub> - C<sub>4</sub>-Dialkylamino substituiert sein kann, bevorzugter Arylrest ist Phenyl.

30 Als Beispiele werden genannt:  
2-Chlorphenyl, 2-Bromphenyl, 3-Fluorphenyl, 2,3-Dichlorphenyl, 4-Hydroxyphenyl, 2-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Ethylphenyl, 4-Propylphenyl, 4-Isopropylphenyl, 4-Butylphenyl, 4-tert.-Butylphenyl, 4-Pentylphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2-Trifluoromethylphenyl, 3-Trifluormethylphenyl, 2-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3-Ethoxyphenyl, 2-Propoxyphenyl, 4-Butoxyphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 3,4,5-Trimethoxyphenyl, 2,4-Dinitrophenyl, 4-Nitrophenyl,

35 Als Beispiele für cyclische Reste der allgemeinen Formel NR<sub>5</sub>R<sub>6</sub> seien genannt: Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, 2-Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin, Piperidin - gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl ein-oder mehrfach substituiert - Piperazin, N-Methylpiperazin, N-Ethylpiperazin, N-n-Propylpiperazin, N-Benzylpiperazin, Morphin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin - wobei die genannten Heterocyclen auch durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen - bevorzugt Methyl - substituiert sein können.

40 Als heterocyclische Reste, die über ein Kohlenstoffatom verknüpft sein können, werden beispielsweise Thiophen, 2-Methylthiophen, 2-Nitrothiophen, Furan, 2-Nitrofuran, Tetrahydrofuran, 2-Methyltetrahydrofuran, 2-Hydroxymethylfuran, Tetrahydrofuranon,  $\gamma$ -Butyrolacton,  $\alpha$ -Pyran,  $\gamma$ -Pyran, 1,3-Dioxolan, 1,2-Oxathiolan, 1,2-Oxathiepan, tetrahydro-Pyran, Thiolan, 1,3-Dithian, 1,3-Dithiolan, 1,3-Dithiolen Furfural genannt, wobei der Heterocyclicus wie in den Definitionen angegeben substituiert sein kann.

45 Als heterocyclische Reste, die über ein C-Atom verknüpft sein können und mindestens ein Stickstoffatom enthalten, werden beispielsweise genannt: Pyridin, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin - wobei die genannten Heterocyclen durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein können.

50 Als Beispiele für natürlich vorkommende Aminosäuren gelten Alanin, Valin, Leucin, Isoleucin, Prolin, Phenylalanin, Tryptophan, Methionin, Glycin, Serin, Threonin, Cystein, Tyrosin, Asparagin, Glutamin, Histidin, Arginin, Lysin.

55 Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind Adenosinantagonisten; sie besitzen insbesondere hohe Affinität (bis zu 1.6 nM) zum A<sub>1</sub>-Rezeptor und hohe Selektivität für diesen Rezeptor-Subtyp.

Die Substanzen antagonisieren in Hippocampuschnitten die Adenosin-induzierte Unterdrückung des Summenspikes nach elektrischer Stimulation. In vivo kann im Gehirn der Ratte ein erhöhter Acetylcholingerhalt festgestellt werden.

55 Diese Ergebnisse deuten darauf hin, daß die beschriebenen Xanthinderivate die natürliche Zellaktivität cholinriger Neurone im Gehirn verstärken und sich somit als funktionelle Cholinomimetika mit zentralem Angriff erweisen. EEG-Untersuchungen an Katzen zeigen eine deutliche Vigilanzsteigerung an.

Derartige Substanzen sind für die symptomatische Therapie degenerativer Alterserkrankungen wie

Dementia senilis und Morbus Alzheimer von großem Interesse.

Die hohe Rezeptoraffinität sollte es erlauben, mit niedrigen Dosen zu therapieren, so daß kaum mit Nebenwirkungen zu rechnen ist, die nicht auf die Blockade von Adenosinrezeptoren zurückzuführen sind. Gleichermaßen sollten aufgrund der hohen A<sub>1</sub>-Selektivität der Verbindungen A<sub>2</sub>-abhängige Nebeneffekte ausbleiben. Über ihre Verwendung als Gerontopsychopharmaka und Nootropica hinaus könnten die beschriebenen Adenosinantagonisten zur Behandlung von Herz- und Kreislauferkrankungen von Nutzen sein.

Weitere mögliche Indikationen sind degenerative Erkrankungen wie z.B. organisches Hirnsyndrom, Parkinson, traumatische ZNS-Schädigungen, post stroke neurological deficit, respiratory depression (intoxication, post op) frühkindliches Hirntrauma.

Pharmakologische Ergebnisse sind in der Tabelle Ia dargestellt. Die Untersuchungsmethoden entsprechen denen den in den nachfolgenden Literaturzitaten angegebenen:

- Lohse M.J., V. Lenschow and U. Schwabe (1984) Mol. Pharmacol. 26, 1-9;  
 Virus, M.R., T. Baglajewski and M. Rachelovacki (1984) Neurotoxicology of Agenig 5, 61-62;  
 Daly, J.W., W. Padgett, M.T. Shamin, P. Butts-Lamb and J. Waters (1985) J. Med. Chem. 28, 487-492;  
 Bruns, R.F., G.H. Lu and T.A. Pugsley (1986) Mol. Pharmacol. 29, 331-346

Tabelle Ia

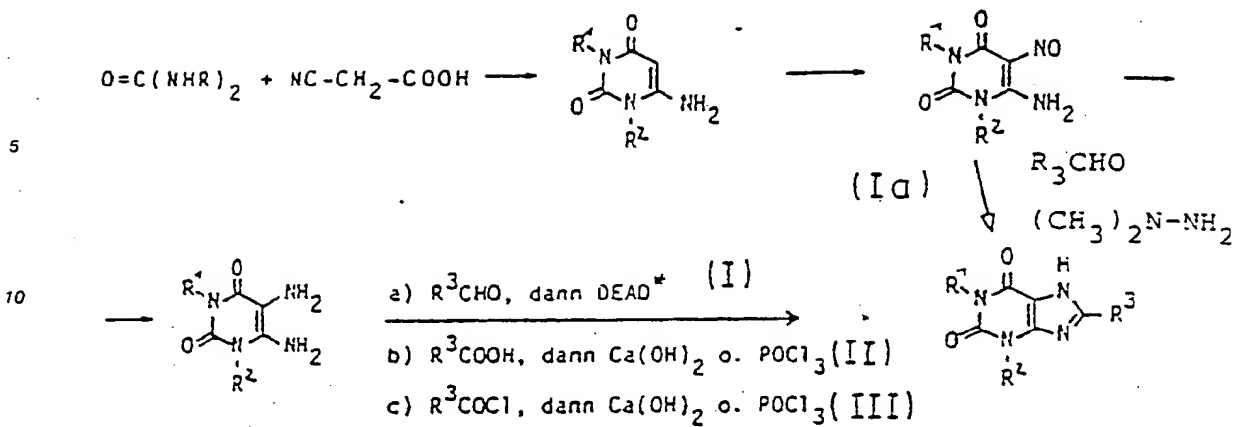
	Beispiele gemäß Tabelle I	K <sub>i</sub> [nMol] (A <sub>1</sub> )
20	22	8 . 10 <sup>-9</sup>
25	24	3 . 10 <sup>-9</sup>
	28	6 . 10 <sup>-9</sup>
	33	3 . 10 <sup>-9</sup>
	39	4 . 10 <sup>-9</sup>
30	40	2 . 10 <sup>-9</sup>
	45	2 . 10 <sup>-9</sup>
	49	2 . 10 <sup>-9</sup>
	50	2 . 10 <sup>-9</sup>

- 35 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach an sich bekannten Analogieverfahren hergestellt werden.  
 Im allgemeinen werden 8 - substituierte 1,3-Dialkylxanthine durch Umsetzung von 1,3-Dialkyldiaminouracilen mit Aldehyden, Carbonsäuren oder Carbonsäurechloriden oder durch Umsetzung von 1,3-Dialkyl-6-amino-5-nitrosouracilen mit Aldehyden erhalten.
- 40 5,6-Diamino-1,3-dimethyluracil ist käuflich; mit anderen Resten substituierte Derivate werden durch Reaktion des entsprechenden Dialkylharnstoffs mit Cyanessigsäure, nachfolgende Nitrosierung und gegebenenfalls Hydrierung oder Reduktion mit Dithionit zum Diamin hergestellt (J. Org. Chem. 16, 1879 (1951) und Can. J. Chem. 46, 3413 (1968)).

45

50

55



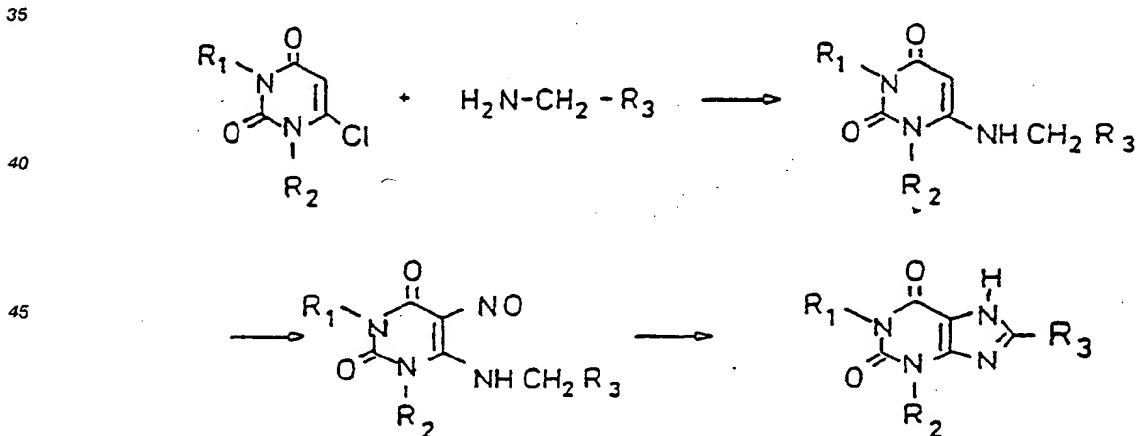
\* Diethylazodicarboxylat

(Die römischen Ziffern nehmen bezug auf die im experimentellen Teil angegebenen Arbeitsvorschriften)

Xanthine, mit einem Benzylrest in 3-Position und einem davon verschiedenen Rest in 1-Position erhält man durch 1-Alkylierung entsprechender Vorläufermoleküle die in 3-Stellung mit einer Benzylgruppe und in 8-Stellung entsprechend substituiert sind.

Diese sind über Umsetzung von Monobenzylharnstoff und Cyanessigsäure zum 6-Amino-1-benzyluracil (L.-F. Tietze und Th. Eicher, Reaktionen und Synthesen, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1981, S. 322), Alkylierung mit dem gewünschten Rest in 3-Position (XIV), Nitrosierung der 5-Stellung (XV) und Hydrierung zum 3-substituierten 1-Benzyl-5,6-Diaminouracil (XVI) zugänglich. Aldehyde, Carbonsäuren und Säurechloride, die zur Umsetzung mit 5,6-Diaminouracilen verwendet werden, können nach literaturbekannten Verfahren hergestellt werden.

In geeigneten Fällen können die beschriebenen Xanthine durch Umsetzung von 1,3-Dialkyl-6-chlorbarbitursäuren mit  $H_2N-CH_2-R_3$ , Nitrosierung und Ringschluß hergestellt werden (s. J. Med. Chem. 32, 1231 (1989)).



Nach den so beschriebenen Verfahren können Xanthinderivate hergestellt werden, in denen R<sub>3</sub> beispielsweise die nachfolgende Bedeutung aufweist:

55 entsprechende die nachst ndige Bedeutung aufweist:  
 Thiophen, 2-Methylthiophen, 2-Nitrothiophen Furan, Cyclohexan, Cyclohexanon, Tetrahydrofuranon, 1,3-Dithian, Pyran, Cyclobutan, Cyclohexan, Norbonen und andere, soweit die entsprechenden Aldehyde  $R_3CHO$ , Carbonsäuren  $R_3COOH$  oder deren reaktive Derivate bereits funktionalisiert mit dem entsprechenden Diamincuracil umgesetzt werden können.

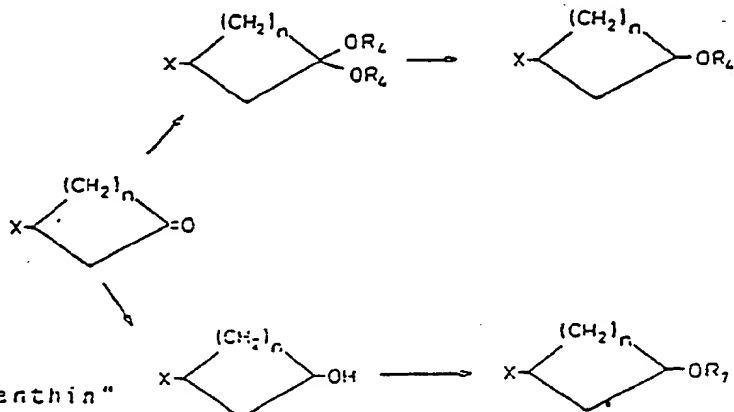
An den so erhaltenen "Xanthin-Grundkörpern" können dann weitere synthetische Variationen durchge-

führt werden.

Reaktive funktionelle Gruppen sind dabei ggf. auf übliche Weise zu schützen. Ausgehend von den entsprechenden 8-Cycloalkanonen können die entsprechenden Alkohole durch Reduktion hergestellt werden, die sich wiederum mit Carbonsäuren oder Säurechloriden verestern lassen oder mit Isocyanaten zu

- 5 Carbamaten umsetzen. Durch Umsetzung der entsprechenden Ketone mit Hydroxylaminen können die entsprechenden Oxime - mit substituierten Hydrazinen die entsprechenden Hydrazone erhalten werden. Die Ketofunktion kann auch auf übliche Weise mit Alkoholen ketalisiert werden. Die Reduktion der Ketale -beispielsweise mit  $\text{LiAlH}_4/\text{AlCl}_3$  - ergibt die entsprechenden Ether. (In allen nachfolgenden Formeln sind deshalb die Positionen der Reste als beispielhaft zu verstehen, ohne die erfindungsgemäßen Verbindungen  
10 auf die angegebenen Positionen einzuschränken).

15



20

25

$$n = 1 - 5; \quad X = \text{"Xanthin"}$$

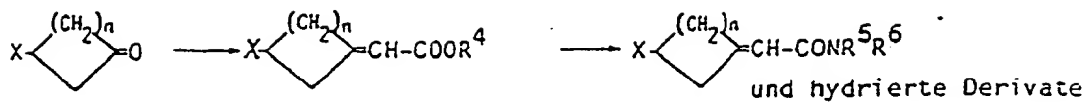
35

40

45

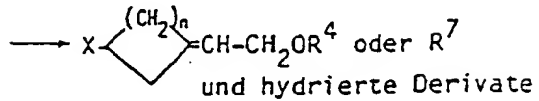
50

55



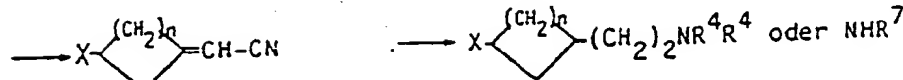
5

10

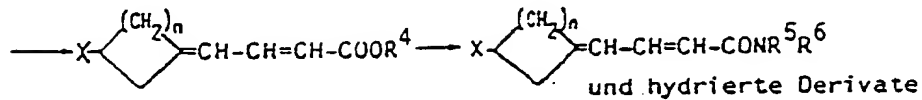


10

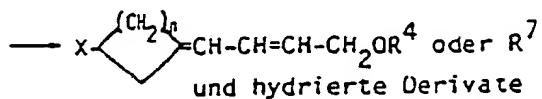
15



20



25



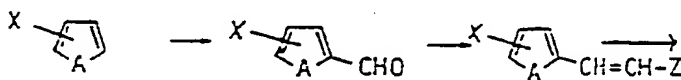
30

8-Furyl- oder 8-Thiophenylderivate können nach Vilsmeier (IV) formyliert werden. Dies so erhaltene Aldehyde dienen als Ausgangsstufen für Wittig-Horner-Reaktionen (X) mit Phosphonaten; die Produkte können entsprechend den oben angegebenen Verfahren weiter derivatisiert werden.

35

40

s. Folgeumsetzungen  
der Wittig-Horner-  
Produkte aus  
Cycloalkanonen

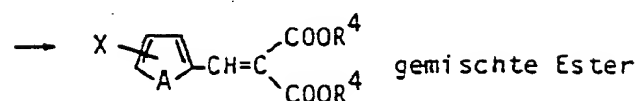
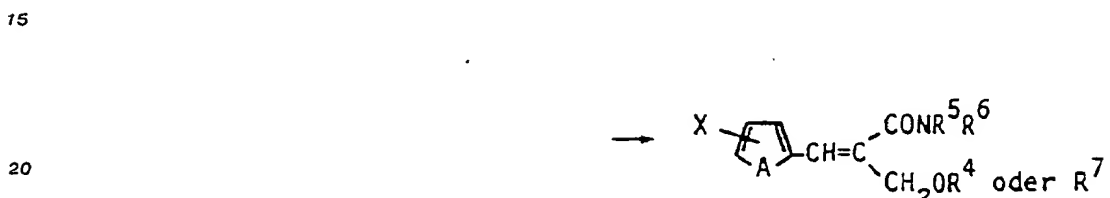
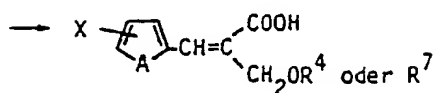
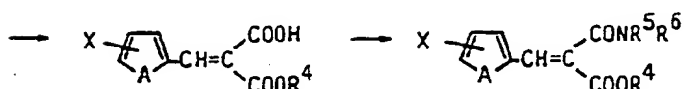
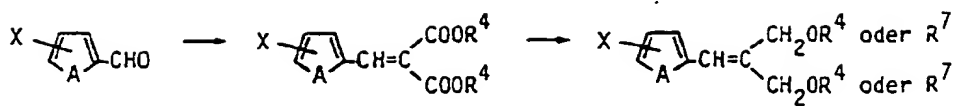


A = O, S; Z = ziehender Rest, X = Xanthin

45 Die Aldehyde sind Knoevenagel-Reaktionen (XI) mit Malonestern zugänglich. Die Estergruppen können zu Alkoholen reduziert und diese verestert oder verethert werden. Die Verseifung einer der Estergruppen liefert die Monocarbonsäure. Diese dient als Ausgangsstufe für die Synthese von "gemischtfunktionellen" Derivaten. So können die Kombinationen Ester(Amid, Alkohol (auch verestert oder verethert)/Carbonsäure, Alkohol (auch verestert oder verethert)/Amid, Alkohol (auch verestert oder verethert)/Ester, gemischte Ester erhalten werden.

50

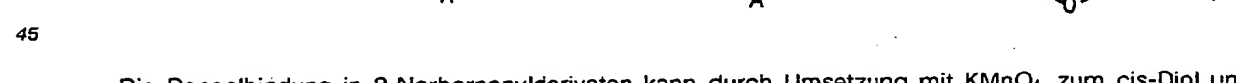
55



35     x = Xanthin  
A = O, S;

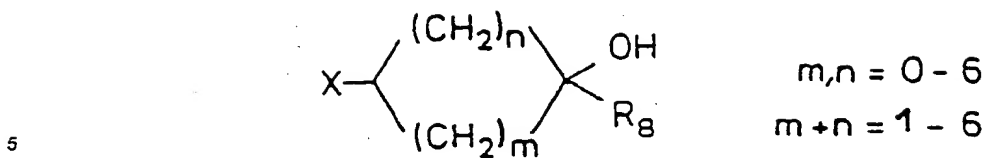
Durch Reduktion sind aus den Aldehyden die entsprechenden Alkohole zugänglich, die verestert und verethert werden können.

Oxidationsreaktionen ergeben Carbonsäuren, die ihrerseits in die Ester und Amide umgewandelt werden können.



Die Doppelbindung in 8-Norbornenylderivaten kann durch Umsetzung mit KMnO<sub>4</sub> zum cis-Diol umgewandelt werden. Reaktion mit m-Chlorperbenzoësäure ergibt das Epoxid das sich um trans-Diol öffnen, mit Natriumazid zum Azidoalkohol umsetzen oder mit Lithiumtetrahydridoalananat zum entsprechenden Alkohol reduzieren lässt. Der α-Aminoalkohol ist durch Hydrierung erhältlich.

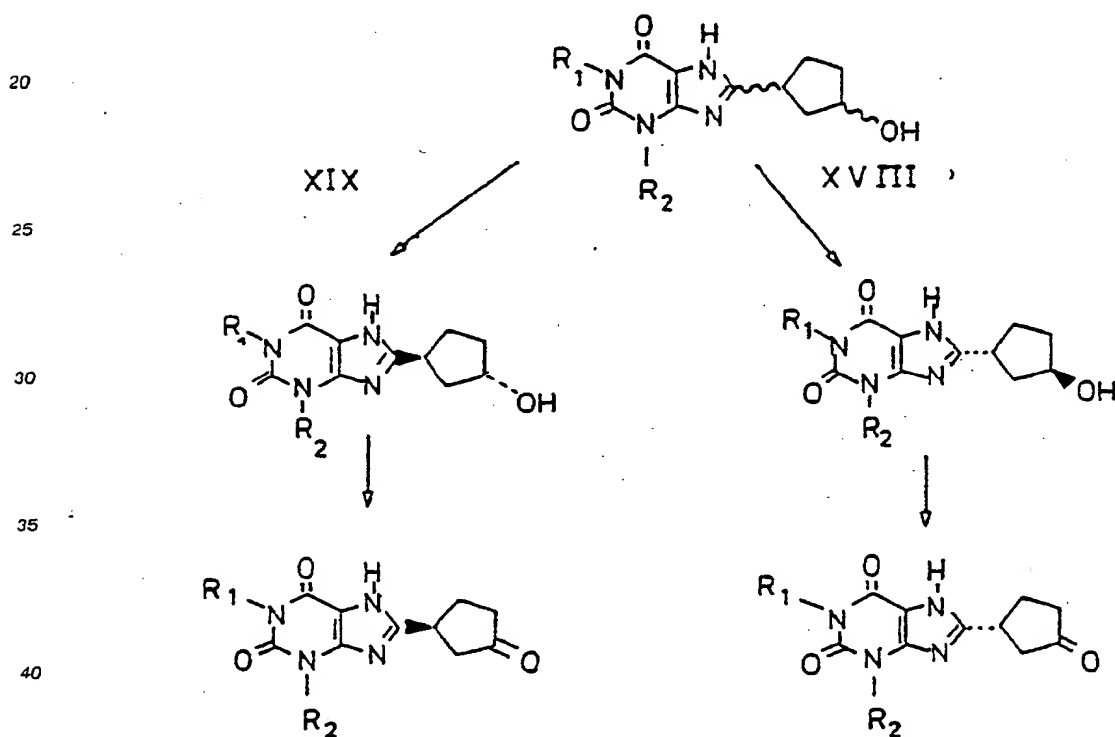
Ausgehend von Xanthinderivaten, in denen R<sub>3</sub> ein Cycloalkanon bedeutet, erhält man durch Grignard-Reaktion oder durch Umsetzung mit Li-organischen Reagenzien Derivate der allgemeinen Formel



worin R<sub>8</sub> Methyl, Ethyl, Butyl, tert.-Butyl, Vinyl, Phenyl und Benzyl bedeuten.

10 Oben genannte Cycloalkanone können mit dem sogenannten Nozaki-Lombardo Reagenz in die entsprechenden Methylenderivate überführt werden, die anschließend zu den Methylverbindungen reduziert werden können (J. Org. Chem. 50 (8), 1212 (1985) oder nach Hydroborierung mit BH<sub>3</sub> - CH<sub>3</sub>SCH<sub>3</sub> / H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, OH<sup>-</sup> die Hydroxymethyllderivate ergeben.

15 Reduktion der Carbonylgruppe in - gegebenenfalls substituierten - Cycloalkanonen, z.B. mit Natriumtetrahydridoboratan, führt zu den entsprechenden Alkoholen die in den nachfolgenden Reaktionsschritten verestert oder verethert werden können. Die Herstellung enantiomerenreiner Xanthinderivate, die als Substituenten R<sub>3</sub> einen Cyclopentanrest tragen kann gemäß folgendem Syntheseschema erfolgen:



45 Die allgemeinen Vorschriften XVIII und XIX enthalten weitere Einzelheiten zu den stereospezifischen Synthesen.

1.3-Dipropyl-8-[3-hydroxycyclopentyl]xanthin wird mit Lipasen in organischen Lösungsmitteln enantioselektiv verestert. Durch Nachreinigung des zurückbleibenden Alkohols nach demselben Verfahren erhält man das (-)-drehende Enantiomere in über 99.5 %iger Reinheit.

50 Reduktive Spaltung des zuerst erhaltenen Acetats mit Lithiumaluminiumhydrid ergibt den optisch angereicherten (+)-Alkohol, der durch Umsetzung mit einer zweiten Lipase in über 99.9 %iger Entantiomerrenreinheit erhalten wird. Aus diesen optisch reinen Substanzen ist eine Palette von optisch aktiven Xanthinderivaten mit substituierten Cyclopentanresten in 8-Stellung entsprechend den angegebenen Methoden zugänglich.

55 Geeignete erfundungsgemäße Verbindungen können nach an sich bekannten Verfahren in ihre Säureadditionssalze überführt werden.

Zur Salzbildung geeignete Säuren sind beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Jodwasserstoffsäure, Fluorwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure,

Capronsäure, Valeriansäure, Oxalsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure, Benzoësäure, p-Hydroxybenzoësäure, p-Aminobenzoësäure, Phthal-säure, Zimtsäure, Salicylsäure, Ascorbinsäure, Methansulfonsäure, 8-Chlortheophyllin und dergleichen.

Bevorzugte Säureadditionssalze sind die Hydrochloride sowie Hydrobromide.

5

Allgemeine Vorschrift I: Ringschluß mit Aldehyd

10 Beispiel 1

1,3-Dipropyl-8-(1,4-benzodioxan-6-yl)xanthin

15 2,18 g (0,013 Mol) 1,4-Benzodioxan-6-aldehyd, 80 ml Ethanol und 2,4 ml Eisessig werden gemischt und mit 2,8 g (0,012 Mol) 5,6-Diamino-1,3-dipropyluracil versetzt. Die klare Lösung wird 2 1/4 Stunden am Rückfluß gekocht und dann auf 60 °C abgekühlt. Bei dieser Temperatur werden 2,1 ml (0,013 Mol) Azodicarbonsäurediethylester zugetropft, und die entstehende zähe Suspension wird mit 80 ml Ethanol versetzt und 2 Stunden am Rückfluß gekocht. Nach weiteren 20 Stunden bei Raumtemperatur wird das  
20 Gemisch auf 5 °C gekühlt, der Feststoff abgesaugt und mit Ethanol und Ether gewaschen. Man erhält 4,1 g der Titelverbindung als grauen Feststoff (= 92 % d.Th), Fp = 280-282 °C.

25 Allgemeine Arbeitsvorschrift Ia: Ringschluß mit Aldehyden

25

Beispiel 1a

30 1-Propyl-3-benzyl-8-(1,4-benzodioxan-6-yl)xanthin

35 2,9 g (0,01 Mol) 1-Benzyl-3-propyl-5-nitroso-6-aminouracil werden mit 2,3 g (0,014 Mol) 1,4-Benzodioxan-6-aldehyd in 60 ml Dimethylformamid vorgelegt, anschließend werden 0,5 g (0,014 Mol) 1,1-Dimethylhydrazin zugegeben und die Mischung wird 8 Stunden am Rückfluß erhitzt. Nach üblicher Aufarbeitung wird der kristalline Rückstand mit Ethanol verrieben und abgesaugt. Man erhält 1,0 g der Titelverbindung als gelbe Kristalle vom Fp. = 290 °C.

40 Allgemeine Vorschrift II: Ringschluß mit Carbonsäure

40

Beispiel 2

45 1,3-Dipropyl-8-(tetrahydropyran-4-yl)xanthin

50 3,2 g (0,025 Mol) Tetrahydropyran-4-carbonsäure, 4,0 g (0,025 Mol) Carbonyldiimidazol und 85 ml abs. Methylenechlorid werden 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 5,7 g (0,025 Mol) 5,6-Diamino-1,3-dipropyluracil wird die Mischung 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird mit 130 ml Wasser und 11,6 g Calciumhydroxid versetzt, 30 Minuten bei 80 °C gerührt und nach dem Abkühlen unter Eiskühlung mit konz. HCl sauer gestellt. Das Gemisch wird mit Ethylacetat extrahiert und die organische Phase wird getrocknet und eingeengt. Chromatographie des kristallinen Rückstands an Kieselgel ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  99:1) liefert 1,7 g der Titelverbindung als weiße Kristalle (15 % d. Th.), Fp. 171-172 °C.

55

Beispiel 2a

## 1,3-Dipropyl-8-(3-oxocyclopentyl)-xanthin

2,4 g (0,014 Mol) 1,4-Dioxaspiro[4,4]nonan-7-carbonsäure werden in 56 ml Methylenechlorid gelöst und nach Zugabe von 2,2 g (0,014 Mol) Carbonyldiimidazol 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend 5 werden 3,2 g (0,014 Mol) 5,6-Diamino-1,3-dipropyluracil zugegeben, und man röhrt weiter 4 h bei Raumtemperatur. Die Lösung wird i.V. eingeengt, der ölige Rückstand mit 70 ml Wasser und 4,5 g Ca(OH)<sub>2</sub> versetzt und 1 h bei 70 °C gerührt. Man gibt 100 ml 50 %ige NaOH zu, röhrt eine weitere Stunde bei 70 °C und 16 h bei Raumtemperatur. Unter Eiskühlung wird die Lösung mit HCl auf pH 6 eingestellt und mit 10 Methylenechlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen ergeben nach Trocknen und Einengen i.V. einen kristallinen Rückstand, der mit Aktivkohle aus Ethanol umkristallisiert wird. Man erhält 0,8 g (16 %) weiße Kristalle vom Fp. 147 - 148 °C.

Die Dioxolan-Schutzgruppe wird dann auf literaturbekannte Weise mit Säure hydrolysiert und man erhält die Titelverbindung.

15

Beispiel 2b

## 1,3-Dipropyl-8-(3-oxocyclopentyl)-xanthin

20

## a) Darstellung von 3-Oxo-cyclopentancarbonsäure

100,0 g 3-Oxocyclopentancarbonsäuremethylester (0,7 Mol) werden mit 1000 ml 2-molarer Salzsäure 25 versetzt und 10 h bei Siedetemperatur gerührt.

Die Lösung wird abgekühlt und im Vakuum vollständig eingeengt. Das restliche Wasser wird 3 x mit je 50ml Toluol abgeschleppt (Toluol zum Rückstand zugeben und am Rotavapor bei vollem Wasserstrahlvakuum und einer H<sub>2</sub>O-Badtemperatur von 60 ° - 70 °C abdestillieren). Die Rohausbeute wird im Hochvakuum fraktioniert destilliert.

30

1. Fraktion: Kp<sub>0,02</sub> 20 ° - 110 ° C (Ergab: 1,2 g Öl)

2. Fraktion: Kp<sub>0,02</sub> 110 ° - 116 ° C Ergab: 4,7 g teilweise kristallines Öl

3. Fraktion: Kp<sub>0,002</sub> 116 ° - 121 ° C Ergab: 74,0 g farbloses Öl, kristallisierte später aus

35

Ausbeute 74,0 g (82,1 d.Th.)

8,8 g 3-Xocyclopentancarbonsäure (0,072 Mol) werden in 240 ml absolutem Methylenechlorid vorgelegt und unter Rühren werden bei 20 ° - 25 ° C 11,6 g Carbonyldiimidazol zugegeben und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Es werden dann 16,0 g 1,6-Diamino-1,3-di-n-propyl-uracil (0,072 Mol) bei 20 ° - 25 ° C 40 zugegeben und weiter 3 h bei Raumtemperatur gerührt: Die Reaktionsmischung wird im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der ölige Rückstand wird mit 3200 ml Wasser dest. und 35 g Calciumhydroxid versetzt und 0,5 h bei 80 °C gerührt. Es wird dann auf 5 °C abgekühlt und mit konz. Salzsäure auf pH 1 - 2 eingestellt und 3 x mit je 100 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden 1 x mit 100 ml Wasser gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet, abfiltriert und zur Trockne eingeengt. Die Rohausbeute wird über 350 g Kieselgel S160 mit ca. 41 Fließmittel CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>:CH<sub>3</sub>OH 99 : 1 gereinigt. Die sauberen Fraktionen werden bis zur Trockne eingeengt. Der kristalline Rückstand wird mit 100 ml Ether verrieben und abgesaugt.

Ausbeute: 11,5 g graue Kristalle (50,2 % d.Th.)

Fp: 164 - 168 °C

50

Allgemeine Vorschrift III: Ringschluß mit Säurechlorid

## 55 Beispiel 3

## 1,3-Dipropyl-8-(4,7,7-trimethyl-2-oxa-bicyclo[2.2.1]heptan-3-on-1-yl)xanthin

1,2 g (5,4 mmol) 5,6-Diamino-1,3-dipropyluracil und 1,0 g Triethylamin (10 mmol) werden in 50 ml abs. Methylenechlorid gelöst. Nach Zutropfen von 1,2 g (5,5 mmol) Camphansäurechlorid wird 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird mit 28 ml Wasser und 1,7 g Calciumhydroxid versetzt und 3 Stunden bei 80 °C gerührt. Die abgekühlte Suspension wird unter Eiskühlung sauer gestellt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet und eingeengt, der Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  99:1) gereinigt.

- 5 Man erhält 200 mg der Titelverbindung als weiße Kristalle (10 % d. Th.), Fp. 200-201 °C.

10 Allgemeine Vorschrift IV: Vilsmeier-Reaktion

15 Beispiel 4

1,3-Dipropyl-8-(2-formylfuran-5-yl)xanthin

Zu 400 ml absolutem Dimethylformamid werden bei 0-10 °C 16,4 g (0,11 Mol) Phosphoroxychlorid 20 zugetropft. Bei 5-15 °C wird eine Lösung von 15,0 g (0,05 Mol) 1,3-Dipropyl-8-furanylxanthin in 330 ml Dimethylformamid zugegeben. Der Ansatz wird 1 Stunde bei Raumtemperatur und 7 Stunden bei 85 °C gerührt. Die Mischung wird auf 500 ml Eis gegeben und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und im Vakuum eingeengt, der Rückstand wird aus Ether kristallisiert.

- 25 Man erhält 12,1 g der Titelverbindung als braune Kristalle (73 % d. Th.), Fp. 215-217 °C.

30 Allgemeine Vorschrift V: Oxidation eines Aldehyds zur Säure

35 Beispiel 5

1,3-Dipropyl-8-(2-carboxyfuran-5-yl)xanthin

Eine Lösung von 0,26 g (1,5 mmol) Silbernitrat in 2 ml Wasser wird mit einer Lösung von 0,4 g Natriumhydroxid in 1 ml Wasser 5 Minuten geschüttelt. Der grauschwarze Silberoxid-Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser gewaschen, anschließend in 5 ml Wasser aufgenommen und mit 1,3-Dipropyl-8-[5-formyl-(2-furanyl)]xanthin versetzt. Die Mischung wird auf 50 °C erhitzt, und eine Lösung von 0,1 g Natriumhydroxid in 2 ml Wasser wird langsam zugetropft. Der Zusatz wird 15 Minuten bei 50 °C und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt und filtriert. Das Filtrat wird sauer gestellt und mit Methylenchlorid versetzt, der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit Methylenchlorid und Ether gewaschen. Man erhält 0,4 g der Titelverbindung als hellbraune Kristalle (77 % d. Th.)

45 Allgemeine Vorschrift VI: Knoevenagel-Reaktion

50 Beispiel 6

1,3-Dipropyl-8-[2(2,2'-bis(ethoxycarbonyl)vinyl)furan-5-yl]xanthin

2,5 g (7,6 mmol) 1,3-Dipropyl-8-[5-formyl-(2-furanyl)]-xanthin, 1,2 g (7,6 mmol) Malonsäurediethylester, 55 0,03 g (0,3 mmol) Piperidin, 0,09 g (1,5 mmol) Eisessig und 5 ml Benzol p.a. werden zusammengegeben und 6 Stunden am Wasserabscheider gekocht. Nach dem Abkühlen wird der Ansatz mit 10 ml Toluol verdünnt, der Feststoff abgesaugt und in 100 ml warmem Methylenchlorid gelöst. Die Lösung wird filtriert, das Filtrat im Vakuum eingeengt und der Rückstand aus 2-Propanol umkristallisiert.

Man erhält 1,0 g der Titelverbindung als gelbe Kristalle (28 % d. Th.), Fp. = 220-222 °C.

Allgemeine Vorschrift VII: allgemeine Darstellung von Amiden

5

Beispiel 7

10 1,3-Dipropyl-8-[2-(N,N-diethylaminocarbonyl)furan-5-yl]xanthin

1,0 g (2,9 mmol) 1,3-Dipropyl-8-[2-carboxyfuran-5-yl]xanthin werden in absolutem Dimethylformamid gelöst und bei 0-5 °C mit 0,38 g Triethylamin und 0,45 g (3,3 mmol) Isobutylchloroformat versetzt. Der Ansatz wird 2 Stunden bei 0-5 °C gerührt, dann werden 0,34 g (2,9 mmol) N,N-Diethylamino-ethylamin zugegeben, und die Mischung wird ca. 12 Stunden im auftauenden Eisbad weitergerührt. Der Ansatz wird im Hochvakuum eingeengt, mit Methylenchlorid und Wasser versetzt, alkalisch gestellt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organischen Phasen werden jeweils verworfen, die wässrige Phase sauer gestellt und erneut extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet, filtriert und eingeengt, der Rückstand wird aus Ethylacetat kristallisiert.

20 Man erhält 0,25 g der Titelverbindung als gelbliche Kristalle, Fp. 247-250 °C.

Allgemeine Vorschrift VIII: Reduktion eines Ketons oder Aldehyds zum Alkohol

25

Beispiel 8

1,3-Dipropyl-8-(1-hydroxycyclopent-3-yl)xanthin

30

0,5 g (1,6 mmol) 1,3-Dipropyl-8-(1-oxo-3-cyclopentyl) xanthin, 10 ml Ethanol und 0,1 g (2,6 mmol) Natriumtetrahydridoboranat werden bei Raumtemperatur 2 1/2 Tage gerührt. Der Ansatz wird im Vakuum eingeengt und mit Wasser und Methylenchlorid versetzt, die wässrige Phase wird sauer gestellt und extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel in die Isomeren getrennt ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  95:5). Man erhält aus der 1. Fraktion: 0,4 g der Titelverbindung als weiße Kristalle (39 % d. Th.) Fp. 174-176 °C und aus der 2. Fraktion: 0,4 g der Titelverbindung als weiße Kristalle (39 % d. Th.) Fp. 191-193 °C.

40 Allgemeine Vorschrift IX: Acylierung eines Alkohols

Beispiel 9

45

1,3-Dipropyl-8-[1-((4,7,7-trimethyl-2-oxa-bicyclo[2.2.1]heptan-3-on-1-yl)carbonyloxy)cyclopentan-3-yl]xanthin

50

0,2 g (0,6 mmol) 1,3-Dipropyl-8-(1-hydroxy-3-cyclopentyl)xanthin und 0,24 g (3 mmol) Pyridin werden in 10 ml abs. Methylenchlorid gemischt und nach Zugabe von 0,2 g (0,9 mmol) Camphansäurechlorid 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird mit Wasser versetzt und die wässrige Phase wird abgetrennt. Die organische Phase wird getrocknet und im Vakuum eingeengt, der Rückstand wird anschließend durch Chromatographie an Kieselgel ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  95:5) gereinigt. Man erhält 50 mg der Titelverbindung als gelbliches Öl.

55

Allgemeine Vorschrift X: Wittig-Horner-Reaktion

## Beispiel 10

## 1,3-Dipropyl-8-(1-cyanomethylencyclopent-3-yl)xanthin

- 5        0,28 g (1,6 mmol) Cyanmethanphosphonsäurediethylester werden in 20 ml absolutem Benzol gelöst und mit 0,13 g (3,2 mmol) einer 60 %igen Natriumhydrid-Dispersion 5 Stunden am Rückfluß gekocht. Der Ansatz wird im Vakuum eingeengt und in Methylenechlorid und Wasser aufgenommen und anschließend sauer gestellt. Die wässrige Phase wird extrahiert und die vereinigten organischen Extrakte werden  
 10      getrocknet und eingeengt. Die nachfolgende Chromatographie des Rückstands an Kieselgel ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  97:3) liefert 0,1 g der Titelverbindung als farbloses Öl (18 % d. Th.).

## Allgemeine Vorschrift XI: Hydrierung von Doppelbindungen

- 15
- Beispiel 11

## 20      1,3-Dipropyl-8-(norbornan-2-yl)xanthin

- 1,0 g (3,1 mmol) 1,3-Dipropyl-8-(5-norbornen-2-yl)xanthin wird in 30 ml Ethanol unter Zusatz von Palladium / Kohle unter Druck hydriert bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Der Katalysator wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand an Kieselgel ( $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  99:1)  
 25      chromatographiert.  
 Man erhält 0,4 g der Titelverbindung als weiße Kristalle (39 % d. Th.), Fp. 136-138 °C.

## Allgemeine Vorschrift XII: Verseifung eines Esters

- 30
- Beispiel 12

## 35      1,3-Dipropyl-8-[2-(2'-ethoxycarbonyl-2'-carboxyvinyl)furan-5-yl]xanthin

- Zu einer Lösung von 0,8 g (1,4 mmol) Kaliumhydroxid in 20 ml Ethanol werden 3,2 g (6,8 mmol) 1,3-Dipropyl-8-[2-(2',2'-bis(ethoxycarbonyl)vinyl)-furan-5-yl]xanthin zugegeben und die Mischung 4 Stunden am Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen wird mit 50 ml Wasser verdünnt und mit Methylenchlorid extrahiert.  
 40      Die wässrige Phase wird unter Eiskühlung sauer gestellt, der entstehende Niederschlag abfiltriert und mit Wasser gewaschen.  
 Man erhält 2,2 g der Titelverbindung als gelbe Kristalle (73 % d. Th.), Fp. 252-253 °C.

## 45      Allgemeine Vorschrift XIII: Reduktion eines Esters zum Alkohol

- Der Ester 1,7 mmol wird in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst und zu einer Suspension von Lithiumalanat (0,04 g, 1,1 mmol) in 5 ml Tetrahydrofuran zugetropft. Die Mischung wird 36 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und mit gesättigter Diammoniumtartratlösung versetzt. Die wässrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert, die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet und im Vakuum eingeengt.  
 50      Das Produkt wird durch Kristallisation oder durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

## Allgemeine Vorschrift XIV; N-Alkylierung

- 55
- Beispiel 13

## 1-Benzyl-3-propyl-6-aminouracil

3,0 g (0,014 Mol) 1-Benzyl-6-aminouracil werden mit 2,2 g (0,018 Mol) n-Propylbromid, 4,2 ml 15 %iger Natronlauge und 7 ml Ethanol 3 Stunden bei 70 °C gerührt. Die Mischung wird auf Eis gegossen und mit 5 Methylenechlorid extrahiert. Die organischen Phasen werden getrocknet und eingeengt. Das zurückbleibende Öl wird aus einer Mischung aus Methylenchlorid und Methanol kristallisiert.  
 Man erhält 1,62 g der Titelverbindung als weiße Kristalle (47 % d. Th.), Fp. 189-192 °C.

## 10 Allgemeine Vorschrift XV: Nitrosierung

## Beispiel 14

## 15 1-Benzyl-3-propyl-5-nitroso-6-aminouracil

2,0 g (7,7 mmol) 6-Amino-1-benzyl-3-propyluracil werden in 15 ml Wasser auf 80 °C erwärmt und mit einer Lösung von 0,55 g Natriumnitrit in 3 ml Wasser versetzt. Nach Zugabe von 1 ml Eisessig fällt ein 20 roter Feststoff aus. Der pH wird auf 4 eingestellt, die Suspension noch 30 Minuten bei 80 °C gerührt. Nach dem Abkühlen werden die Kristalle abgesaugt und mit Wasser gewaschen.  
 Man erhält 1,9 g der Titelverbindung als rotviolette Kristalle (86 % d. Th.), Fp. 208-212 °C/Zers.

## 25 Allgemeine Vorschrift XVI: Hydrierung der Nitrosoverbindung

Das 3-substituierte 6-Amino-1-benzyl-5-nitrosouracil wird in Methanol aufgenommen und nach Zugabe von Raneynickel unter Druck hydriert.

Der Katalysator wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand durch Kristallisation oder 30 Chromatographie gereinigt.

## Allgemeine Vorschrift XVII: Veretherung

35 Veretherungen von Alkoholen erfolgten durch Deprotonierung der Hydroxyfunktion mit einer starken Base (z.B. Natriumhydrid in Tetrahydrofuran oder Dimethylformamid, Natriumhydroxid) und Umsetzung mit einem Elektrophil der Art R-X, wobei X Halogen, Tosyl, Mesyl o.ä. sein kann.

## 40 Allgemeine Vorschrift XVIII:

## Beispiel 15:

## 45 (+) 1,3-Dipropyl-8-(3-hydroxycyclopentyl)xanthin

a) 2,0 g (6,2 mmol) racemisches 1,3-Dipropyl-8-(3-hydroxycyclopentyl)xanthin werden in 2 l absolutem Toluol suspendiert und unter starkem Rühren mit 640 mg Acetanhydrid und 2,0 g Lipase aus Candidacylindracea versetzt. Nach 6 h bei Raumtemperatur wird das Enzym abfiltriert und mit Methanol gewaschen. Die vereinigten Filtrate werden zur Trockne i. V. eingeengt, und der Rückstand wird mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/CH<sub>3</sub>OH 95 : 5 an Kieselgel chromatographiert.

b) Man erhält 0,6 g acetyliertes Produkt, das in 22 ml absolutem THF gelöst und nach Zugabe von 70 mg Lithiumaluminiumhydrid 2 h bei Raumtemperatur gerührt wird. Unter Eiskühlung hydrolysiert man 55 tropfenweise mit 5 ml H<sub>2</sub>O, säuert an und extrahiert mit Methylenchlorid.

Die organische Phase wird getrocknet und eingeengt, der Rückstand mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/CH<sub>3</sub>OH 95 : 5 an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 490 mg Alkohol vom Drehwert  $[\alpha]_D^{20} = + 12^\circ$  (c = 0,4, Methanol).

c) Der optisch angereicherte Alkohol wird in 490 ml absolutem Methylenchlorid gelöst und mit 490 mg

Acetanhydrid und 1.5 g Lipase "Amano P" versetzt. Man röhrt die Mischung 24 h bei Raumtemperatur, filtriert vom Enzym ab und engt das Filtrat i.V. zur Trockne ein. Chromatographie an Kieselgel mit  $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  95 : 5 ergibt 480 mg Alkohol der Titelverbindung vom Drehwert  $[\alpha]_D^{20} = +18.2$  ( $c = 0.5, \text{CH}_3\text{OH}$ ); opt. Reinheit laut HPLC > 99 %.

5

## Allgemeine Vorschrift XIX:

## 10 Beispiel 16:

## (-)-1,3-Dipropyl-8-(3-hydroxy-cyclopentyl)xanthin

- 15 a) 1.0 g racemisches 1,3-Dipropyl-8-(3-hydroxycyclopentyl)xanthin werden in 1 l absolutem Toluol suspendiert und mit 320 g Acetanhydrid und 1.0 g Lipase aus *Candida cylindracea* 8 h bei Raumtemperatur gerührt. Man filtriert vom Enzym ab, wäscht es mit Methanol nach und engt die Filtrate i.V. zur Trockne ein. Der Rückstand wird mit  $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$  95 : 5 an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 0.45 g kristallinen Rückstand, der mit Ether verrieben und abgesaugt wird. Ergibt 350 mg Kristalle vom Drehwert  $[\alpha]_D^{20} = -13.7$  ( $c = 0.4, \text{CH}_3\text{OH}$ )  
 b) Der optisch angereicherte Alkohol wird erneut in Toluol mit 110 mg Acetanhydrid und 350 mg Lipase aus *Candida cylindracea* 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird aufgearbeitet wie oben beschrieben. Ergibt: 200 mg farblose Kristalle vom Drehwert  $[\alpha]_D^{20} = -20.2$  ( $c = 0.5, \text{CH}_3\text{OH}$ ), laut HPLC Enantiomerenreinheit > 99.5 %.

25

## Allgemeine Vorschrift XIX:

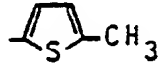
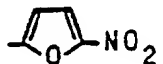
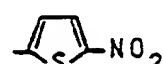
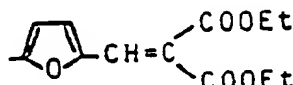
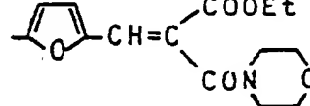
## 30 Beispiel 16:

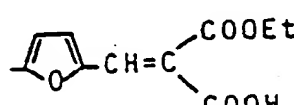
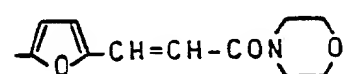
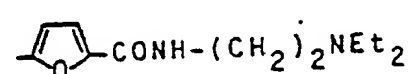
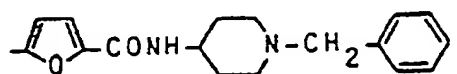
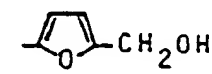
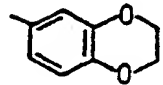
## (+) und (-) 1,3-Dipropyl-8-(3-oxocyclopentyl)xanthin

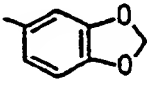
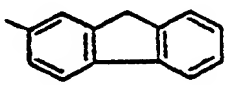
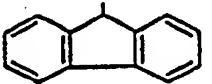
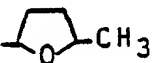
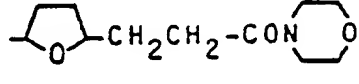
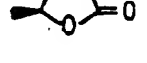
- 35 1.0 g optisch reiner Alkohol 28 wird in 30 ml absolutem Methylenechlorid gelöst und nach Zugabe von 1.1 g Pyridiniumchlorochromat 2.5 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Mischung wurde zweimal mit  $\text{H}_2\text{O}$  gewaschen, die Wasserphasen mit Methylenechlorid extrahiert und die vereinigten organischen Phasen getrocknet und i.V. eingedampft. Die Reinigung erfolgte durch Chromatographie an Kieselgel mit  $\text{CH}_2\text{Cl}_2 / \text{CH}_3\text{OH}$  99 : 1, 98 : 2 und 97 : 3.  
 In Abhängigkeit des eingesetzten optisch reinen Alkohols werden folgende Verbindungen erhalten.  
 (+) Alkohol ergibt  
 (-) 1,3-Dipropyl-8-(3-oxocyclopentyl)xanthin  
 $[\alpha]_D^{20} = -8.3$  ( $c = 0.5$  Methanol);  
 (-) Alkohol ergibt  
 (+) 1,3-Dipropyl-8-(3-oxocyclopentyl)xanthin  
 $[\alpha]_D^{20} = +8.0$  ( $c = 0.5$  Methanol).  
 Die offizielle Chemical abstract-Nomenklatur dieser Verbindungen ist: 8-(3-Oxocyclopentyl)-1,3-dipropyl-7H-purin-2,6 dion.  
 In Analogie zu den beschriebenen Arbeitsvorschriften oder nach bekannten Analogieverfahren können 50 die in Tabelle I aufgeführten Verbindungen hergestellt werden.

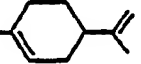
55

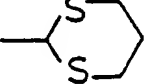
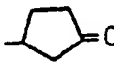
Tabelle I

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10	1 n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		272-274
15	2 "	"		276-277
20	3 "	"		258-259
25	4 "	"		283-284
30	5 "	"		262-263
35	6 "	"		220-222
40	7 "	"		252-253
45				
50				
55				

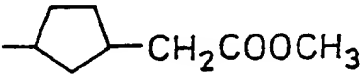
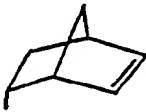
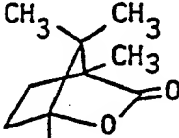
Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)	
5					
8	"	"		252-253	
10					
15	9	"		255	
20	10	"		253-255	
25					
30	11	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		247-250
35	12	"	"		210-217
40	13	"	"		235-236
45	14	"	"		280-282
50					
55					

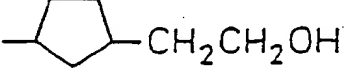
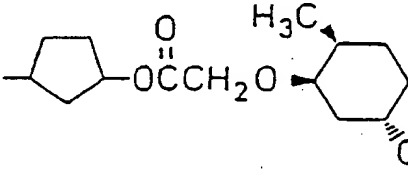
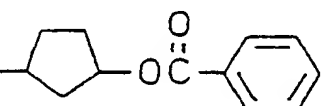
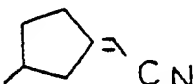
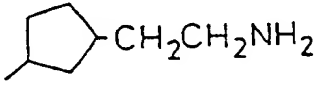
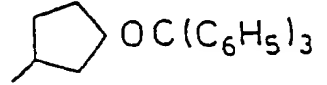
Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10	15	"		291-294
15	16	"		> 300
20	17	"		228-229
25	18	CH <sub>3</sub>		228-230
30	19	CH <sub>3</sub>		148-150
35	20	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		135-137
40	21	"		195-196
45	22	"		171-172
50				
55				

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)	
5					
23	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		275-277	
10					
24	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		213-213	
15					
25	"	"		205-207	
20					
25	26	"		197-198	
30					
27	"	"		80-83	
35					
28	"	"		186-187	
40					
29	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		260	
45					
50	30	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		179-181

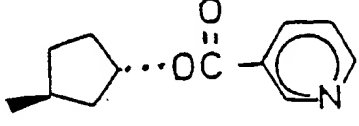
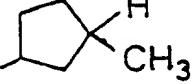
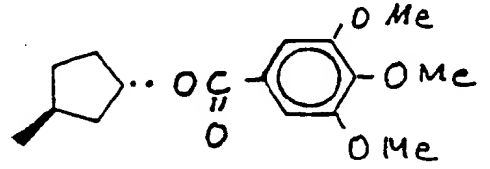
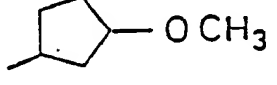
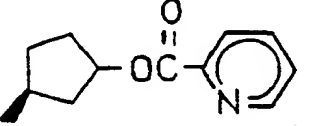
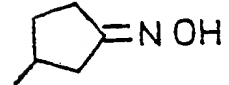
Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
31	"	"		197-198
10				
32	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		273-275
15				
20	33 n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		165-167
25	34 "	"		138-140
30				
35	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		292
35				
36	"	"		210-220
40				
37	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>		142-150
45				
50	38 CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		292
55				

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10				
15	39 n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		174-176
20	40 "	"		191-193
25	41 CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>		277-280
30	42 n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		213-216
35	43 "	"		Camphansäure 101-112
40	44 "	"		156-157
45	45 "	"		166-168
50	46 "	"		144-148
55				

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
47	"	"		151-152
10				
48	"	"		146-147
15				
49	"	"		137-139
20				
25				136-138
30				
51	"	"		200-201
35				
52	"	"		162
40				
53	"	"		180
45				
50				
55				
			25	

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
54	"	"		164-165
10				
55	"	"		134-135
15				
20	56	"		148-151
25				
57	"	"		128-147
30		{		
58	"	"		199-203
35				
59	"	"		167-168
40				
45	60	"		155-157
50				

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10	61 "	"		83-85
15	62 "	"		202-205
20	63 "	"		130-133
25	64 "	"		124-127
30				
35	65 "	"		210-213
40				
45	66 "	"		256-259
50	67 "	"		170-173
55				

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10	68 "	"		185-186
15	69 "	"		181-182
20	70 "	"		196-198 173-175
25				
30	71 "	"		162-164
35	72 "	"		153-154
40	73 "	"		155-156
45				
50	74 "	"		234-236

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Fp (°C)
5				
10	75 "	"		(S) 172-173
15	76 "	"		(R) 174-175
20				
25	77 "	"		(SS) 188-189
30	78 "	"		(RR) 182-183

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke, oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphtalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen. Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können. Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten. Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalosalzen der Ethyldiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt. Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können

beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Geignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

5 Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

Pharmazeutische Formulierungsbeispiele		
	A) Tabletten	pro Tablette
10	Wirkstoff	100 mg
	Milchzucker	140 mg
15	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	5 mg
20		<u>500 mg</u>

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

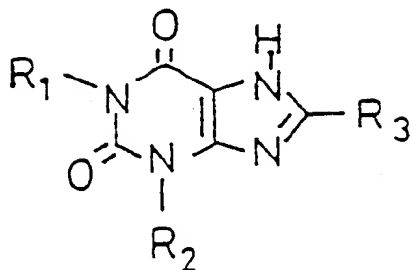
	B) Tabletten	pro Tablette
30	Wirkstoff	80 mg
	Maisstärke	190 mg
	Milchzucker	55 mg
35	Mikrokristalline Cellulose	35 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Natrium-carboxymethylstärke	23 mg
	Magnesiumstearat	2 mg
40		<u>400 mg</u>

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natrium-carboxy-methylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

### Ansprüche

50 1) Neue Xanthine der allgemeinen Formel I

55



5

10

worin

R<sub>1</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen; eine Alkinylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen;

$R_2$  eine Alkenylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 -Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, eine Alkinylgruppe mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen;

$R_3$  einen C-verknüpften gesättigten oder ungesättigten fünf-, sechs- oder siebengliedrigen heterocyclischen Ring, der ein oder mehrere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Schwefel enthält und gegebenenfalls einen der folgenden Reste tragen kann,

C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> -Alkyl, = O, -CHO, -CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, -CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>, COOR<sub>4</sub>, CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, wobei ein Furan- oder Thiophenrest auch einen der Reste -CH=CH-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -CH=C(COOR<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>) (R<sub>4</sub> gleich oder verschieden), -CH=C(COOR<sub>4</sub>) (CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>), -CH=C(CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, -CH=C(CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, -CH=C(CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, -CH=C(CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>)CH<sub>2</sub>OR<sub>7</sub> oder Nitro und der Tetrahydrofuranrest auch einen Rest -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub> tragen kann;

**R<sub>3</sub>-** ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> Cycloalken, das durch C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> Alkenyl substituiert sein kann,

R<sub>3</sub> ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> - bevorzugt C<sub>5</sub> und C<sub>6</sub> - Cycloalkanon oder ein C<sub>4</sub> bis C<sub>8</sub> - bevorzugt C<sub>5</sub> und C<sub>6</sub> - Cycloalkanol, die in  $\alpha$ -Position durch C<sub>2</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkenyl, C<sub>2</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>2</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Benzyl, CH<sub>2</sub>OR<sub>4</sub>, CH<sub>2</sub>COOR<sub>7</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CN substituiert sein können.

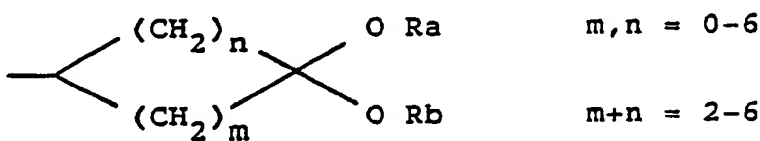
R<sub>3</sub> = ein C<sub>3</sub> bis C<sub>8</sub> bevorzugt - C<sub>5</sub> oder C<sub>6</sub> - Cycloalkan, das gegebenenfalls durch C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - bevorzugt C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> - Alkyl, =CH<sub>2</sub>, = N-NH-Aryl, bevorzugt = N-NH-Phenyl, wobei der Aryl bzw. Phenylrest substituiert sein kann, =N-NH-C<sub>1</sub> bis C<sub>6</sub> - Alkyl, =NOH, -OCONH-Aryl, bevorzugt -OCONH-Phenyl, wobei

35 der Aryl bzw. Phenylest substituiert sein kann,  $\text{OCONH-C}_1 - \text{C}_6\text{-Alkyl}$ ,  $-\text{OR}_4$ ,  $-\text{OR}_7$ ,  $-(\text{CH}_2)_1\text{-COOR}_4$ ,  $-(\text{CH}_2)_1\text{-NR}_4\text{R}_6$  ( $\text{R}_4$  gleich oder verschieden),  $-(\text{CH}_2)_1\text{-CONR}_5\text{R}_6$ ,  $-(\text{CH}_2)_1\text{-OR}_4$ ,  $-(\text{CH}_2)_1\text{-OR}_7$ , wobei 1 eine der Zahlen 0, 1, 2, 3 oder 4 bedeutet, oder einen Rest =  $\text{CAH}$  - wobei A die Bedeutung von  $\text{COOR}_4$ ,  $\text{CN}$ ,  $\text{CONR}_5\text{R}_6$ ,  $\text{CH}=\text{CH-COOR}_4$ ,  $\text{CH}=\text{CH-CONR}_5\text{R}_6$ ,  $\text{CH}_2\text{OR}_4$  oder  $\text{CH}_2\text{OR}_7$  aufweisen kann - substituiert ist, oder das Cycloalkan durch  $\text{C}_1$  bis  $\text{C}_6$ , bevorzugt  $\text{C}_1$  bis  $\text{C}_4$  Alkyl, Vinyl, Allyl, gegebenenfalls substituiertes

40 Phenyl, gegebenenfalls substituiertes C<sub>1</sub> - C<sub>4</sub>-Alkylphenyl, substituiert ist und als zweiten Substituenten eine Hydroxylgruppe in geminaler Position zum ersten Substituenten trägt;

$R_3$  bildet zusammen mit dem Cycloalkan ein Ketal der allgemeinen Formel

45



50

worin

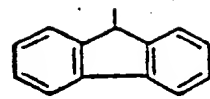
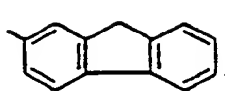
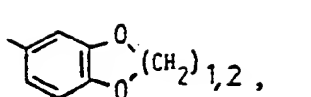
## Ra C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl und

Rb C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl bedeuten oder Ra und Rb bilden zusammen einen C<sub>2</sub>-oder C<sub>3</sub>-Alkylenrest, der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-Alkyloxycarbonyl, Hydroxy-C<sub>1</sub> bis C<sub>5</sub>-

### 55 Alkyl, bevorzugt

Hydroxymethyl substituiert sein kann;

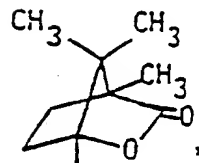
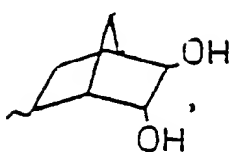
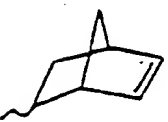
$R_3$  einen gegebenenfalls substituierten Rest der Formel



5

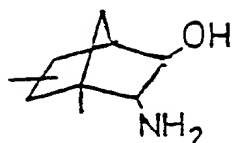
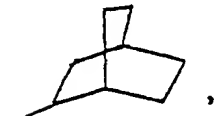
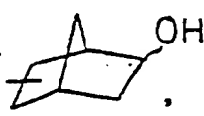
R<sub>3</sub> einen Rest der Formel

10



15

20



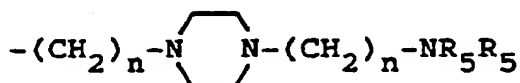
25 und

R<sub>4</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 13 - bevorzugt 1 bis 6 und 11 bis 13 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Cycloalkylgruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 13 - bevorzugt 3 bis 6 - Kohlenstoffatomen, ein Propargylrest, einen Tritylrest,

30 R<sub>5</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Cycloalkylgruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen;

R<sub>6</sub> Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 - bevorzugt 1 bis 4 - Kohlenstoffatomen, eine gegebenenfalls substituierte Benzylgruppe, einen Rest der allgemeinen Formeln

35 -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>5</sub>R<sub>5</sub>, -((CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-O)<sub>k</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>5</sub>R<sub>5</sub> (R<sub>5</sub> gleich oder verschieden) mit n = 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8, m = 2, 3, 4, 5 oder 6 und k = 0 oder 1,



40

(R<sub>5</sub> gleich oder verschieden), wobei der Piperazinring durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl - bevorzugt Methyl - substituiert sein kann, einen C-verknüpften Piperidinyrest, der gegebenenfalls durch C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub> Alkyl oder einen N-verknüpften Benzylrest substituiert ist oder R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> bilden zusammen mit dem Stickstoffatomen einen gegebenenfalls durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl substituierten fünf- oder sechs- oder siebengliedrigen Ring, der ein weiteres Heteroatom aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann, wobei das Stickstoffatom durch den Rest R<sub>4</sub> substituiert sein kann;

45 R<sub>7</sub> ein über die Carbonylfunktion verknüpfter Aminosäurerest einer natürlich vorkommende Aminosäure, CO-C<sub>1</sub>-C<sub>13</sub>-Alkyl, bevorzugt CO-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Menthoxycetyl, über eine Carbonylgruppe verknüpfter Camp-

50 hansäurerest, Abietinoyl, 4-Aminobutyroyl, gegebenenfalls substituiertes Benzoyl, bevorzugt Trimethoxybenzoyl, einen Rest der allgemeinen Formel CO - B, wobei B ein gegebenenfalls substituierter, C-verknüpfter, 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus ist, bedeuten können sowie gegebenenfalls deren Racemate, deren optisch aktive Verbindungen wie auch deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

2) Xanthine der allgemeinen Formel I, worin

55 R<sub>1</sub> eine unverzweigte Alkylgruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Allylgruppe, eine Propargylgruppe;

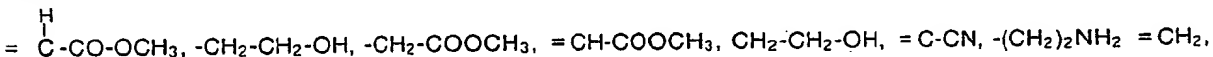
R<sub>2</sub> eine Allylgruppe, eine Alkylgruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Propargylgruppe;

R<sub>3</sub> einen Rest, ausgewählt aus der Gruppe Furan, Tetrahydrofuran, Tetrahydrofuranon, Thiophen,

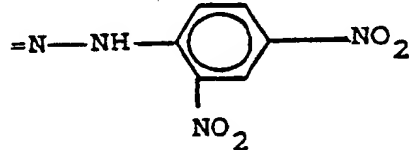
Dithiol, Dithian oder Tetrahydropyran der einen der folgenden Substituenten tragen kann Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, CHO,  $\text{CH}_2\text{OR}_4$ ,  $\text{CH}_2\text{OR}_7$ ,  $\text{COOR}_4$ ,  $\text{CONR}_5\text{R}_6$ ,  
 5  $\text{R}_3$  ein durch  $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CONR}_5\text{R}_6$ ,  $-\text{CH}=\text{C}(\text{COOR}_4)_2$  ( $\text{R}_4$  gleich oder verschieden),  $-\text{CH}=\text{C}(\text{COOR}_4)$  ( $\text{CONR}_5\text{R}_6$ ),  $-\text{CH}=\text{C}(\text{COOR}_4)$  ( $\text{CH}_2\text{OR}_4$ ) ( $\text{R}_4$  gleich oder verschieden),  $-\text{CH}=\text{C}(\text{COOR}_4)$  ( $\text{CH}_2\text{OR}_7$ ),  $(\text{CH}_2)_n\text{CONR}_5\text{R}_6$ ,  $-\text{CH}=\text{C}(\text{CH}_2\text{OR}_4)_2$ ,  $-\text{CH}=\text{C}(\text{CH}_2\text{OR}_7)_2$ ,  $-\text{CH}=\text{C}(\text{CONR}_5\text{R}_6)\text{CH}_2\text{OR}_4$  oder  $-\text{CH}=\text{C}(\text{CONR}_5\text{R}_6)\text{CH}_2\text{OR}_7$  substituiertes Furan;

10  $\text{R}_3$  ein Cyclopentan oder Cyclohexan, gegebenenfalls substituiert durch Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl, t-Butyl, Allyl, Vinyl, Phenyl oder Benzyl, wobei als geminaler Substituent eine Hydroxygruppe vorhanden sein kann;

15  $\text{R}_3$  ein Cyclopantan oder Cyclohexan, substituiert durch Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy, Trimethoxycarbonyl, iso-Propyloxy, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy, Allyloxy, Propargyloxy,  $-\text{CH}_2\text{CO-OCH}_3$ ,



15

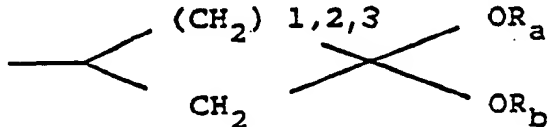


20

25  $=\text{NOH}$ ,  $-\text{CH}_2\text{OH}$ ,  $\text{OR}_4$  mit  $\text{R}_4$  = Methyl oder Trityl,  $\text{OR}_7$ , worin  $\text{R}_7$   $\text{COCH}_3$ ,  $\text{COC}_2\text{H}_5$ ,  $\text{COC}_3\text{H}_7$ ,  $\text{CO}$  t-Butyl,  $-\text{CO}$ -Phenyl oder  $\text{COCH}_2$ -Phenyl, gegebenenfalls substituiert,  $\text{CO}$ -Pyridyl,  $-\text{CO}$ -(N-Methyl-4H-pyridyl),  $-\text{CO}$ -(Methylpyridyl),  $-\text{COCH}_2\text{-CH}=\text{CH}_2$ ,  $-\text{CO}$   $\text{CH}_2\text{-C}\equiv\text{CH}$ ;

$\text{R}_3$  einen Rest

30



35 mit  $\text{R}_a$ ,  $\text{R}_b$  =  $\text{CH}_3$ ,  $\text{C}_2\text{H}_5$  oder  $\text{R}_a$  und  $\text{R}_b$  zusammen  $-\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-}$ ,

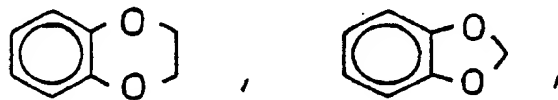
$\text{R}_3$  ein Cyclopantanone oder Cyclohexanone,

36  $\text{R}_3$  ein Cycloalkan oder Cycloalken mit 4 - 8 Kohlenstoffatomen, welches gegebenenfalls durch eine geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppe mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann, ein Cyclopantanone oder Cyclopentanol oder Cyclohexanol oder Cyclohexenol, die in  $\alpha$ -Position zur Keto- oder

40 Hydroxygruppe durch  $\text{C}_2$  bis  $\text{C}_4$  Alkenyl,  $\text{C}_3$  oder  $\text{C}_4$  Alkynyl, Benzyl,  $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CN}$ ,  $(\text{CH}_2)_3\text{NR}_5\text{R}_6$  ( $\text{R}_5$  gleich oder verschieden),  $\text{CH}_2\text{COOR}_4$ ,  $\text{CH}_2\text{OR}_4$  substituiert sein können, wobei  $\text{R}_4$  Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl bedeuten können;

$\text{R}_3$  Norbonan oder Norbonen - gegebenenfalls substituiert,

45



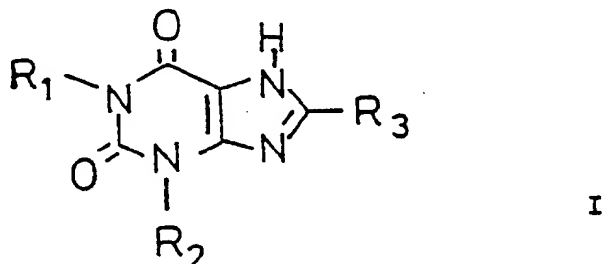
50  $\text{R}_4$  Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Cyclopropylgruppe, eine Cyclopentylgruppe, Benzyl eine Allylgruppe, eine Propargylgruppe, eine Triphenylmethylgruppe;

$\text{R}_5$  Wasserstoff, eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; eine Cyclopropylgruppe, eine Benzylgruppe;

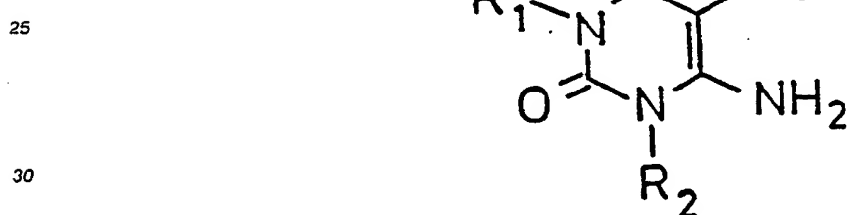
55  $\text{R}_6$  Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl,  $-(\text{CH}_2)_n\text{-NH}_2$  ( $n = 2-8$ ),  $-(\text{CH}_2)_n\text{NEt}_2$  ( $n = 2,3$ ) oder  $-(\text{CH}_2)_3\text{-O}-(\text{CH}_2)_4\text{-O}-(\text{CH}_2)_3\text{-NH}_2$ , N-Benzyl-piperidin-4-yl-, oder  $\text{R}_5$  und  $\text{R}_6$  zusammen mit dem Stickstoffatom einen Piperidin-, Piperazin-, Morphinrest, der gegebenenfalls durch  $\text{C}_1\text{-C}_4$  Alkylrest - bevorzugt Methyl substituiert sein kann;

R<sub>7</sub> Prolinoyl, CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>0-3</sub>-CH<sub>3</sub>, (-) - Menthoxycetyl, ein über eine Carbonylgruppe verknüpfter Camphansäurerest, Abietinoyl, Benzoyl, 4-Aminobutyroyl, 3,4,5-Trihydroxybenzoyl, 3,4,5-Trimethoxybenzoyl, ein Nicotinsäure-, Isonicotinsäure- oder Picolinsäurerest, N-Methyl-Nicotinsäurerest, N-Methyl-4H-Nicotinsäurerest bedeuten können, sowie gegebenenfalls deren Säureadditionssalze.

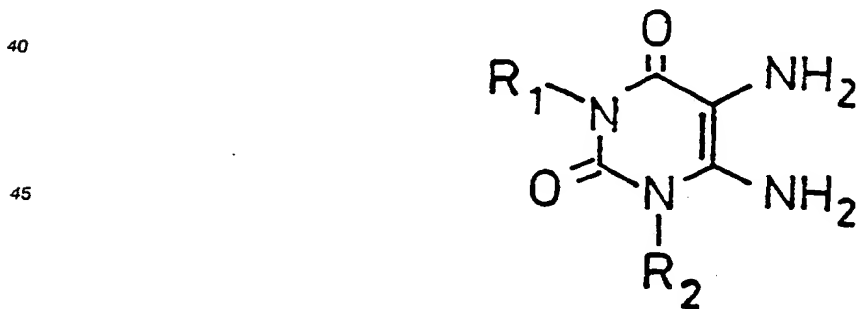
5 3) Verfahren zur Herstellung von Xanthinen der allgemeinen Formel



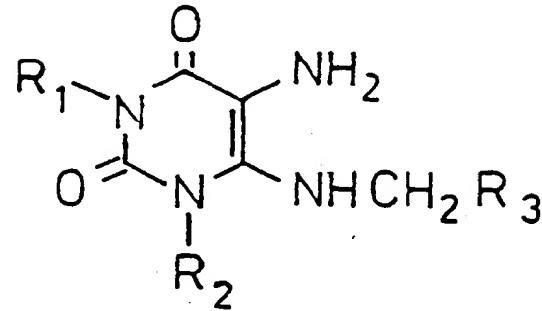
worin R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> wie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß man  
20 a) eine Verbindung der allgemeinen Formel



35 worin R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> wie zuvor definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel R<sub>3</sub> CHO - worin R<sub>3</sub> wie zuvor definiert ist, wobei funktionelle Gruppen in R<sub>3</sub> gegebenenfalls geschützt werden müssen - umsetzt und anschließend mit N,N-Dimethylhydrazin cyclisiert; oder  
b) eine Verbindung der allgemeinen Formel

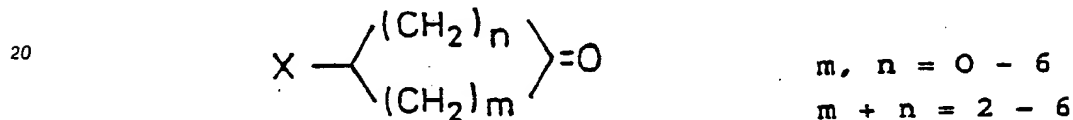


50 mit einer Verbindung der allgemeinen Formel R<sub>3</sub>CHO, R<sub>3</sub>COOH oder deren reaktives Derivat - wobei funktionelle Gruppen in R<sub>3</sub> gegebenenfalls geschützt werden müssen - umsetzt und anschließend zu dem Xanthin der allgemeinen Formel I cyclisiert; oder  
55 c) eine Verbindung der allgemeinen Formel

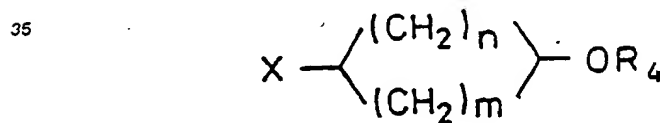
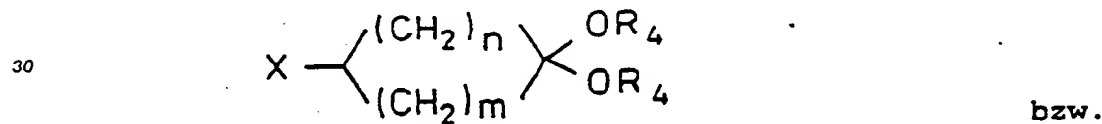


15 worin  $R_1$ ,  $R_2$  und  $R_3$  wie zuvor definiert sind, zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I cyclisiert, und anschließend eine nach a, b oder c hergestellte Verbindung gegebenenfalls nach an sich bekannten Verfahren wie folgt weiterbehandelt:

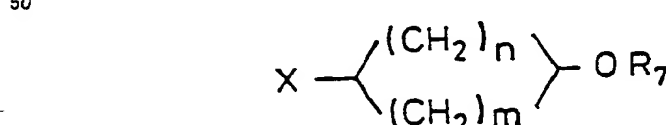
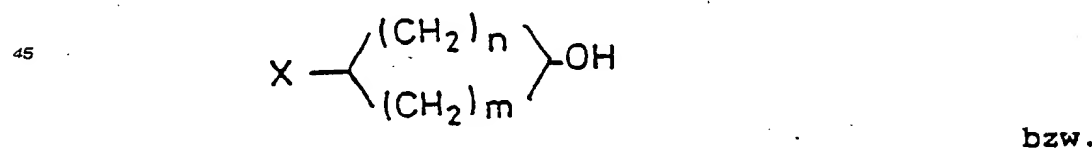
d) eine Verbindung der allgemeinen Formel



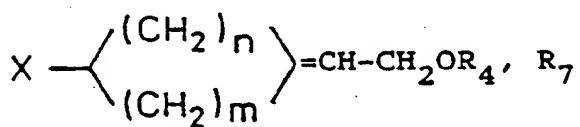
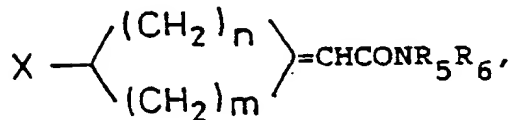
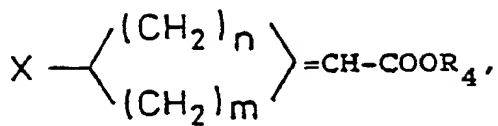
25 worin X den Xanthinrest bedeutet,  
1) in eine Verbindung der Formel



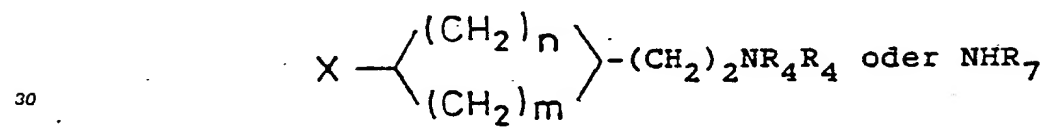
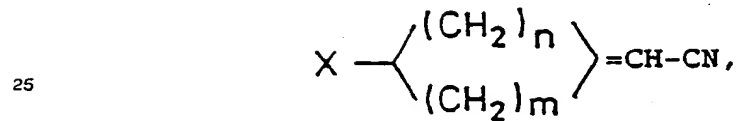
40 oder  
2) in eine Verbindung



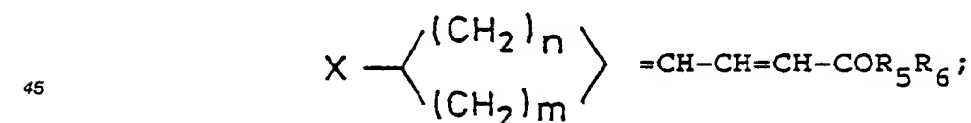
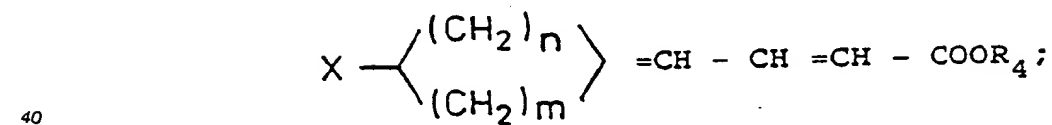
oder  
3) in eine Verbindung



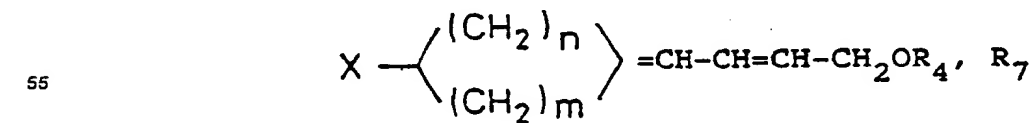
20 oder  
4) in eine Verbindung



oder  
35 5) in eine Verbindung



die gegebenenfalls hydriert werden können,  
50 oder  
6) in eine Verbindung

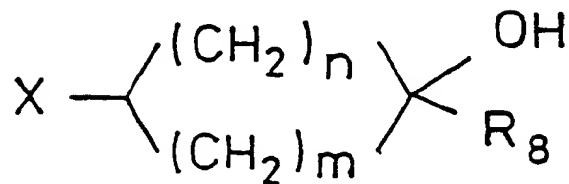


oder

7) durch Gridnard Reaktion oder durch Umsetzung mit Li-organischen Reagenzien in eine Verbindung der allgemeinen Formel

5

10

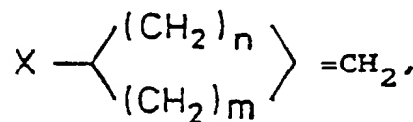


oder

8) durch Umsetzung mit dem Nozaki-Lombardo Reagenz in eine Verbindung

15

20



die zum Methyllderivat reduziert oder mit BH3, CH3SCH3/H2O2/OH- in die entsprechende Hydroxymethylverbindung überführt;

oder  
e) eine Verbindung der allgemeinen Formel

25

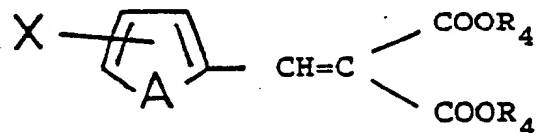
30



worin X den Xanthinrest und A Sauerstoff oder Schwefel bedeuten, formyliert und gegebenenfalls anschließend mit Malonsäureestern zu Verbindungen der Struktur

35

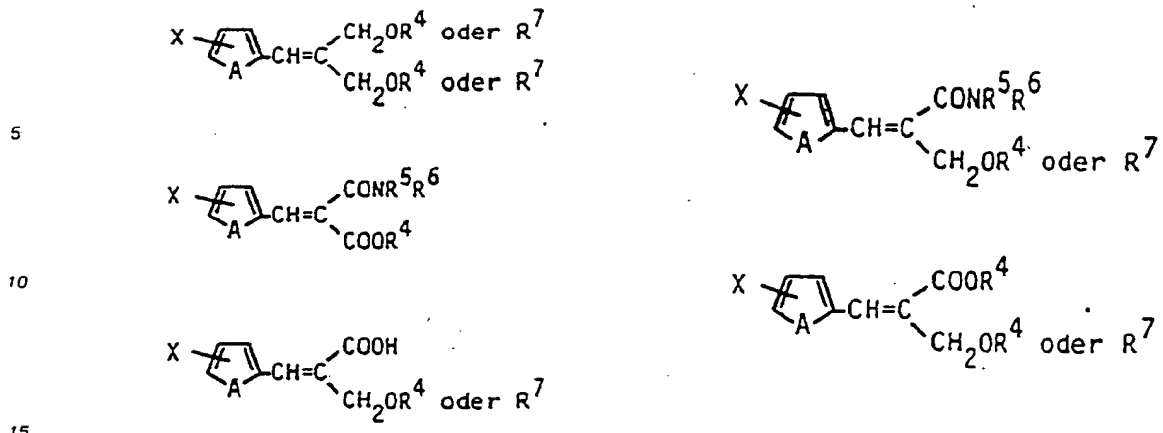
40



45

50

55



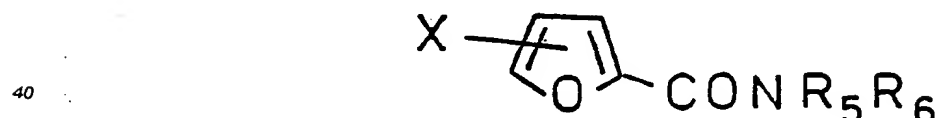
Überführt werden;:  
oder  
20     f) einen Aldehyd der Formel



in die Säure, bzw. den Ester der Formel



35     umwandelt, oder im Fall von A = O in das Amid der Formel



45     überführt,  
oder  
g) man 8-Norbornenylderivate der allgemeinen Formel I durch Umsetzung mit KMnO4 zum cis-Diol umwandelt oder mit m-Chlorperbenzoësäure in das Epoxid überführt, das sich zum trans-Diol öffnen, mit Natriumazid zum Azidoalkohol umsetzen oder mit Lithiumtetrahydridoalanat zum entsprechenden Alkohol reduzieren lässt;  
50     wobei bei den oben angegebenen Umsetzungen die Reste R4, R5, R6 und R7 wie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind;  
h) geeignete Verbindungen der allgemeinen Formel I können nach an sich bekannten Verfahren in ihre Säureadditionssalze überführt werden.  
55     4) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2, als Arzneimittel.  
5) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.  
6) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit übli-

chen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

7) Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel I mit üblichen galenischen Hilfs- und/oder Trägerstoffen zu üblichen pharmazeutischen Anwendungsformen verarbeitet.

5

10

15

20

25

30

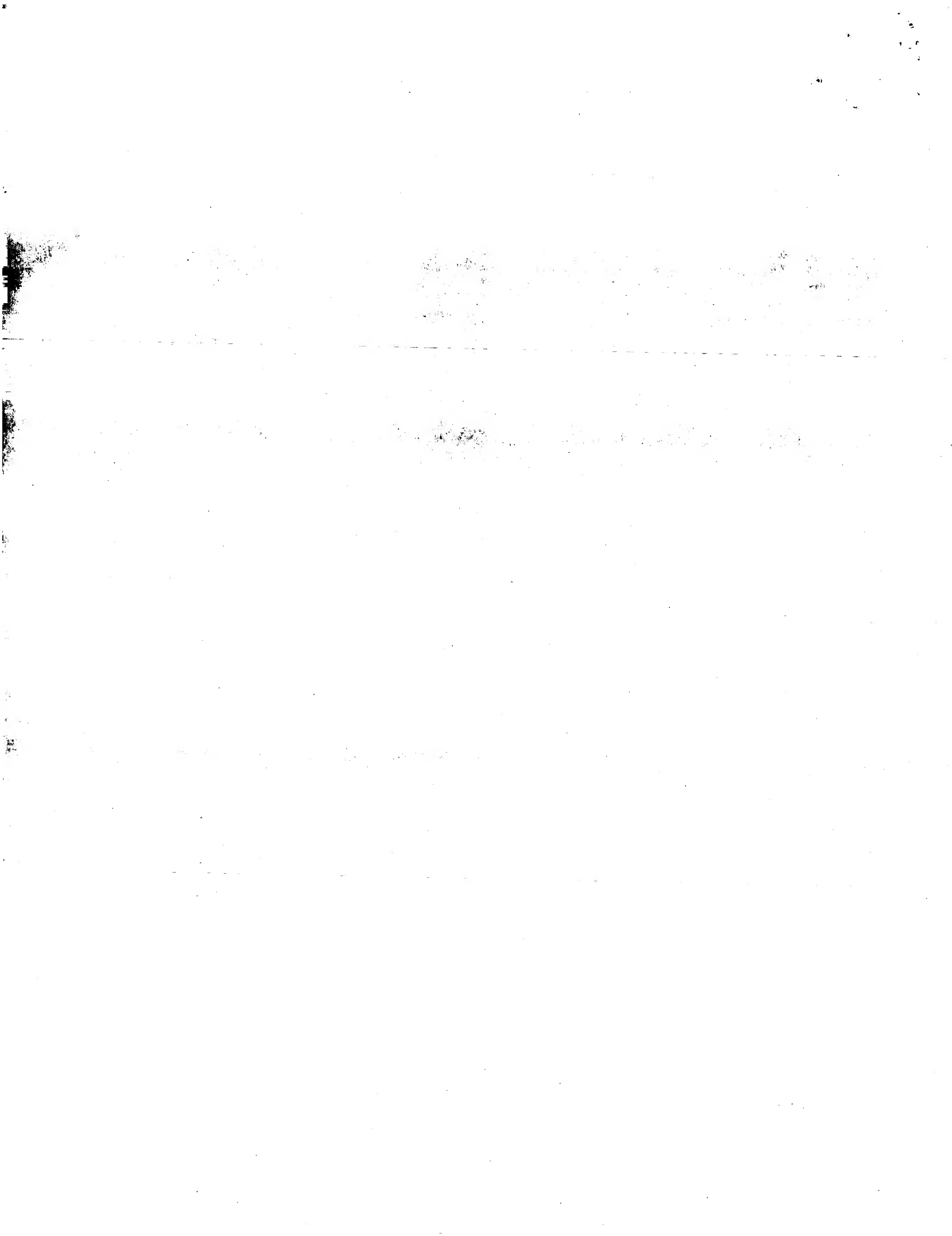
35

40

45

50

55





(19) Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 374 808 A3**

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: **89123412.2**

(51) Int. Cl.5: **C07D 473/06, C07D 473/08,**  
**A61K 31/52, A61K 31/505,**  
**/C07D239/46**

(22) Anmeldetag: **18.12.89**

(30) Priorität: **22.12.88 DE 3843117**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
**27.06.90 Patentblatt 90/26**

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE**

(88) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten  
Recherchenberichts: **15.05.91 Patentblatt 91/20**

(71) Anmelder: **BOEHRINGER INGELHEIM KG**

**W-6507 Ingelheim am Rhein(DE)**

(84) **BE CH DE ES FR GR IT LI LU NL SE AT**

Anmelder: **BOEHRINGER INGELHEIM  
INTERNATIONAL G.M.B.H.**

**W-6507 Ingelheim am Rhein(DE)**

(84) **GB**

(72) Erfinder: **Küfner-Mühl, Ulrike, Dr.**

**Am Rübenacker 5**

**W-6500 Mainz(DE)**

Erfinder: **Weber, Karl-Heinz, Dr.**

**Kaiser-Karl-Strasse 11**

**W-6535 Gau-Algesheim(DE)**

Erfinder: **Walther, Gerhard, Dr.**

**Pfarrer-Heberer-Strasse 37**

**W-6530 Bingen(DE)**

Erfinder: **Stransky, Werner, Dr.**

**Im Hippel 24**

**W-6535 Gau-Algesheim(DE)**

Erfinder: **Ensinger, Helmut, Dr.**

**Magdeburger Strasse 54**

**W-6507 Ingelheim am Rhein(DE)**

Erfinder: **Schingnitz, Günter, Dr.**

**Unter den Gärten 10**

**W-6550 Bad Kreuznach(DE)**

Erfinder: **Kuhn, Franz Josef, Dr.**

**Beethovenstrasse 11**

**W-6535 Gau-Algesheim(DE)**

Erfinder: **Lehr, Erich, Dr.**

**In der Toffel 5**

**W-6531 Waldalgesheim(DE)**

EP 0 374 808 A3

(54) Neue Xanthinderivate mit Adenosin-antagonistischer Wirkung.

(55) Die Erfindung betrifft neue Xanthinderivate der allgemeinen Formel I, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel.



Europäisches  
Patentamt

## **EUROPÄISCHER BECHERCHENBERICHT**

### Nummer der Anmeldung

EP 89 12 3412

## **EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE**

**Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt**

Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer
Den Haag	06 März 91	LUYTEN H.
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b>		
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet	E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmelddatum veröffentlicht worden ist	
Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie	D: in der Anmeldung angeführtes Dokument	
A: technologischer Hintergrund	L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument	
O:ichtschriftliche Offenbarung		
P: Zwischenliteratur		
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze	&: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EUROPÄISCHER  
RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 12 3412

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE									
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)						
X	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 88, Nr. 21, 22. Mai 1978, Seite 605, Zusammenfassung Nr. 152567v, Columbus, Ohio, US; A. ERNDT et al.: "Photochemistry of the purine system. Part II. Peroxide-initiated photoreactions of theophylline with ethers", & ROCZ. CHEM. 1977, 51(12), 2421-5 ----- X GB-A-1 201 997 (YISSUM RESEARCH DEV. CO.) * Page ?; page 19, Ansprüche * ----- X US-A-3 624 215 (HERMAN HAL STEIN et al.) * Insgesamt * ----- X US-A-3 624 216 (HERMAN HAL STEIN et al.) * Insgesamt * -----	1 1 1 1							
RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.5)									
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">Recherchenort</td> <td style="width: 33%;">Abschlußdatum der Recherche</td> <td style="width: 34%;">Prüfer</td> </tr> <tr> <td>Den Haag</td> <td>06 März 91</td> <td>LUYTEN H.</td> </tr> </table> <p><b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b></p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet      Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie      A: technologischer Hintergrund      O: nichtschriftliche Offenbarung      P: Zwischenliteratur      T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</p> <p>E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist      D: in der Anmeldung angeführtes Dokument      L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument      &amp;: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>				Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	Den Haag	06 März 91	LUYTEN H.
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer							
Den Haag	06 März 91	LUYTEN H.							

